Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 1/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Opérateur DEFI MATERIAU

1 But

Définir le comportement d'un matériau ou les paramètres associés à la fatigue, au dommage, ou aux méthodes simplifiées.

Les lois de comportement admises actuellement par cet opérateur concernent les domaines suivants : **Mécanique** et **Thermique** linéaires ou non, **Métallurgique** pour la modélisation des aciers, **Hydratation** et **Séchage** pour les bétons, **Fluide** pour l'acoustique, **Thermo-Hydro-Mécanique** pour la modélisation des milieux poreux saturés en thermo-mécanique couplée et la **Mécanique des Sols**.

Si nécessaire, un même matériau peut être défini lors d'un appel à DEFI_MATERIAU avec plusieurs comportements, tels que élastique, thermique, ...

Produit une structure de données de type mater.

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 2/154

Clé: U4.43.01

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

Table des Matières

1 But.	1
2 Syntaxe générale	
3 Comportements élastiques généraux	
3.1 Mots clés facteur ELAS, ELAS_FO	
3.2 Mot clé facteur ELAS_FLUI	
3.3 Mot clé facteur CABLE.	
3.4 Mots clés facteur ELAS_ORTH, ELAS_ORTH_FO	
3.5 Mots clés facteur ELAS_ISTR, ELAS_ISTR_FO	
3.6 Mot clés facteur ELAS_COQUE , ELAS_COQUE_FO	
3.7 Mot clé facteur ELAS_MEMBRANE	
3.8 Mot clé facteur ELAS_HYPER	
3.9 Mot clé facteur ELAS_2NDG	
3.10 Mots clés facteur ELAS_GLRC	22
3.11 Mots clés facteur ELAS_DHRC	23
4 Comportements mécaniques non linéaires généraux	25
4.1 Mot clé facteur TRACTION	
4.2 Mots clés facteur ECRO_LINE , ECRO_LINE_FO	25
4.3 Mots clés facteur PRAGER, PRAGER_FO	26
4.4 Mots clés facteur ECRO_PUIS, ECRO_PUIS_FO	27
4.5 Mots clés facteur CIN1_CHAB, CIN1_CHAB_FO	27
4.6 Mots clés facteur CIN2_CHAB, CIN2_CHAB_FO	28
4.7 Mots clés facteurs VISCOCHAB, VISCOCHAB_FO	29
4.8 Mots clé facteur MEMO_ECRO	31
4.9 Mots clé facteur CIN2_NRAD	32
4.10 Mots clés facteur TAHERI, TAHERI_FO	32
4.11 Mots clés facteurs MONO_*	33
4.12 Mots clés facteur LEMAITRE, LEMAITRE_FO	37
4.13 Mot clé facteur VISC_SINH	37
4.14 Mot clé LEMA_SEUIL	38
4.15 Mot clé facteur VISC_IRRA_LOG	39
4.16 Mot clé facteur GRAN_IRRA_LOG	
4.17 Mots clés facteur IRRAD3M	40
4.18 Mots clés facteurs ECRO_COOK, ECRO_COOK_FO	41
5 Comportements liés à l'endommagement et la rupture	42
5.1 Mots clés facteur ROUSSELIER, ROUSSELIER_FO	42
5.2 Mots clés VENDOCHAB / VENDOCHAB_FO	44
5.3 Mots clés VISC_ENDO / VISC_ENDO_FO	
5.4 Mot clé HAYHURST	46
5.5 Mot clé facteur RUPT FRAG, RUPT FRAG FO	47

Code_Aster

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 3/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.6 Mot clé facteur NON_LOCAL	48
5.7 Mot clé facteur CZM_LAB_MIX	49
5.8 Mot clé facteur RUPT_DUCT	50
5.9 Mot clé facteur JOINT_MECA_RUPT	50
5.10 Mot clé facteur JOINT_MECA_FROT	52
5.11 Mot clé facteur CORR_ACIER	54
5.12 Mot clé facteur ENDO_HETEROGENE	55
6 Comportements thermiques	57
6.1 Mots clés facteur THER, THER_FO	57
6.2 Mot clé facteur THER_ORTH	57
6.3 Mot clé facteur THER_NL	58
6.4 Mots clés facteur THER_COQUE, THER_COQUE_FO	58
7 Comportements spécifiques aux bétons	61
7.1 Mot clé facteur THER_HYDR	61
7.2 Mot clé facteur SECH_GRANGER	61
7.3 Mot clé facteur SECH_MENSI	62
7.4 Mot clé facteur SECH_BAZANT	63
7.5 Mot clé facteur SECH_NAPPE	63
7.6 Mot clé facteur PINTO_MENEGOTTO	64
7.7 Mots clés facteur BPEL_BETON, BPEL_ACIER	66
7.8 Mots clés facteur ETCC_BETON, ETCC_ACIER	68
7.9 Mot clé facteur BETON_DOUBLE_DP	68
7.10 Mot clé facteur GRANGER_FP, V_GRANGER_FP	70
7.11 Mot clé facteur MAZARS, MAZARS_FO	72
7.12 Mot clé BETON_UMLV_FP	74
7.13 Mot clé facteur BETON_ECRO_LINE	76
7.14 Mot clé facteur ENDO_ORTH_BETON	76
7.15 Mots-clés facteur ENDO_SCALAIRE/ENDO_SCALAIRE_FO	77
7.16 Mot clé facteur ENDO_FISS_EXP/ENDO_FISS_EXP_FO	78
7.17 Mot-clé facteur GLRC_DM	79
7.18 Mot-clés facteurs DHRC	80
7.19 Mot-clé facteur BETON_REGLE_PR	86
7.20 Mot clé JOINT_BA	87
7.21 Mot clé BETON_RAG	89
7.22 Mot clé BETON_BURGER_FP	91
8 Comportements Métallo-Mécaniques.	93
8.1 Mot clé facteur META_ACIER	93
8.2 Mot clé facteur META_ZIRC	95
8.3 Mot clé facteur DURT_META	96
8.4 Mots clés facteur ELAS_META, ELAS_META_FO	97
8.5 Mot clé facteur META_ECRO_LINE	99

Code_Aster

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 4/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

8.6 Mot clé facteur META_TRACTION	100
8.7 Mot clé facteur META_VISC_FO	100
8.8 Mot clé facteur META_PT	102
8.9 Mot clé facteur META_RE	103
8.10 Mot clé META_LEMA_ANI	103
9 Comportements THERMO-HYDRO-MECANIQUES et des sols	107
9.1 Mot clé simple COMP_THM	107
9.2 Mot clé facteur THM_INIT	108
9.3 Mot clé facteur THM_LIQU	109
9.4 Mot clé facteur THM_GAZ	110
9.5 Mot clé facteur THM_VAPE_GAZ	111
9.6 Mot clé facteur THM_AIR_DISS	112
9.7 Mot clé facteur THM_DIFFU	112
9.8 Mot clé MOHR_COULOMB	117
9.9 Mot clé CAM_CLAY	117
9.10 Mot clé facteur CJS	118
9.11 Mot clé facteur LAIGLE	121
9.12 Mot clé facteur LETK	122
9.13 Mot clé facteur DRUCK_PRAGER	125
9.14 Mot clé facteur VISC_DRUC_PRAG	126
9.15 Mot clé facteur BARCELONE	127
9.16 Mot clé facteur HUJEUX	129
9.17 Mot clé facteur HOEK_BROWN	130
9.18 Mot clé facteur ELAS_GONF	131
9.19 Mot clé facteur JOINT_BANDIS	133
9.20 Mot clé facteur THM_RUPT	133
10 Comportements spécifiques aux éléments 1D	135
10.1 Mot clé facteur ECRO_ASYM_LINE (cf. [R5.03.09])	135
11 Comportements particuliers	136
11.1 Mot clé facteur LEMAITRE_IRRA	136
11.2 Mot clé facteur DIS_GRICRA	137
11.3 Mot clé facteur GATT_MONERIE	138
11.4 Mot clé facteur DIS_CONTACT	139
11.5 Mot clé facteur DIS_ECRO_CINE	140
11.6 Mot clé facteur DIS_VISC	141
11.7 Mot clé facteur DIS_BILI_ELAS	142
11.8 Mot clé facteur ASSE_CORN	143
11.9 Mot clé facteur ARME	144
12 Comportement fluide	146
12.1 Mot clé facteur FLUIDE	146
13 Données Matériaux associées à des post-traitements	147

Code Aster

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU

Version default

Date: 23/07/2015 Page: 5/154

 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE
 Clé : U4.43.01
 Révision : 13589

 13.1 Mot clé facteur FATIGUE
 147

 13.2 Mot clé facteur DOMMA_LEMAITRE
 148

 13.3 Mot clé facteur CISA_PLAN_CRIT
 149

 13.4 Mot clé facteur WEIBULL, WEIBULL_FO
 150

 13.5 Mots clés facteur RCCM, RCCM_FO
 152

 13.6 Mot clé facteur CRIT_RUPT
 153

 13.7 Mot clé facteur REST_ECRO
 154

 13.8 Mot clé facteur VERI_BORNE
 154

 13.9 Mots clés facteur UMAT, UMAT_FO
 154

13.10 Mot clé simple MATER......155

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 6/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

2 Syntaxe générale

```
ma [mater] = DEFI MATERIAU(
      reuse = mat,
                    [mater]
      MATER = mat,
                       [mater]
             # Comportement Élastiques Généraux [§ 3]
                       ELAS,
                                                       # voir[§ 3.1]
                       ELAS FO,
                    / ELAS FLUI,
                                                          voir[§ 3.2]
                                                          voir[§ 3.3]
                    CABLE,
                      ELAS ORTH,
                                                          voir[$ 3.4]
                       ELAS ORTH FO,
                      ELAS_ISTR,
                                                          voir[§ 3.5]
                      ELAS_ISTR_FO,
                    / ELAS COQUE,
                                                          voir[§ 3.6]
                    / ELAS COQUE FO,
                    / ELAS MEMBRANE,
                                                       #
                                                          voir[§ 3.7]
                       ELAS HYPER,
                                                       #
                                                          voir[§ 3.8]
                       ELAS 2NDG,
                                                       #
                                                          voir[$ 3.9]
                       ELAS GLRC,
                                                       #
                                                          voir[$ 3.10]
                        ELAS DHRC,
                                                          voir[§ 3.11]
              # Comportements Mécaniques Non Linéaires Généraux [§ 4]
                    TRACTION,
                                                          voir[§ 4.1]
                    / ECRO LINE,
                                                          voir[§ 4.2]
                       ECRO LINE FO,
                                                          voir[§ 4.3]
                       PRAGER,
                       PRAGER FO,
                      ECRO PUIS,
                                                          voir[§ 4.4]
                      ECRO PUIS FO,
                    / CIN1 CHAB,
                                                          voir[$ 4.5]
                       CIN1 CHAB FO,
                       CIN2 CHAB,
                                                          voir[§ 4.6]
                       CIN2 CHAB FO,
                       VISCOCHAB,
                                                          voir[§ 4.7]
                       VISCOCHAB FO,
                      MEMO ECRO,
                                                       #
                                                         voir[§ 4.8]
                    / MEMO ECRO FO,
                                                         voir[§ 4.8]
                       TAHERI,
                                                          voir[§ 4.9]
                       TAHERI FO,
                       MONO VISC1,
                                                         voir[§4.10]
                        ECOU VISC2,
                       MONO CINE1,
                       MONO CINE2,
                        MONO ISOT1,
                        MONO ISOT2,
                        MONO DD KR,
                        MONO DD CFC,
                        MONO DD CFC IRRA,
                        MONO DD FAT,
                        MONO DD CC,
                        MONO DD CC IRRA,
                       LEMAITRE,
                                                       # voir[$4.11]
```

Date: 23/07/2015 Page: 7/154

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU

Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589 LEMAITRE FO, VISC SINH, voir[§4.12] VISC SINH FO, # voir[\$4.12] LEMA SEUIL, voir[§4.13] / LEMA SEUIL FO, # voir[§4.14] VISC IRRA LOG, GRAN IRRA LOG, voir[\$4.15] IRRAD3M, voir[§4.16] ECRO COOK, voir[\$4.17] # Comportements liés à l'endommagement et la rupture [§5] / ROUSSELIER, voir[§ 5.1] / ROUSSELIER FO, / VENDOCHAB, voir[§ 5.2] / VENDOCHAB FO, / VISC ENDO, voir[§ 5.3] / VISC ENDO FO, HAYHURST, voir[\$ 5.4] NON LOCAL, # voir[§ 5.5] / RUPT FRAG, voir[§ 5.6] / RUPT FRAG FO, CZM LAB MIX, # voir[§ 5.7] RUPT DUCT, # voir[§ 5.8] JOINT MECA RUPT, # voir[§ 5.9] JOINT MECA FROT, # voir[§ 5.10] CORR ACIER, voir[§ 5.11] # voir[\$ 5.12] ENDO HETEROGENE, # Comportements Thermiques [§ 6] / THER, # voir[\$ 6.1] THER FO, THER ORTH, # voir[\$ 6.2] THER NL, # voir[§ 6.3] THER COQU, # voir[§ 6.4] THER COQU FO, # Comportements spécifiques aux bétons [§ 7] THER HYDR, voir[§ 7.1] # SECH GRANGER, voir[§ 7.2] # voir[§ 7.3] SECH MENSI, SECH BAZANT, # voir[§ 7.4] SECH NAPPE, # voir[\$ 7.5] PINTO MENEGOTTO, # voir[\$ 7.6] BPEL BETON et BPEL_ACIER, # voir[§ 7.7] ETCC BETON et ETCC_ACIER, # voir[§ 7.8] BETON DOUBLE BP, voir[§ 7.9] GRANGER FP et V GRANGER FP, # voir[\$7.10] MAZARS voir[\$7.11] BETON UMLV FP, # voir[§7.12] BETON ECRO LINE, # voir[§7.13] ENDO ORTH BETON, # voir[§7.14] # voir[§7.15] ENDO SCLAIRE, ENDO FISS EXP, voir[§7.16] GLRC DM, # voir[\$7.17] DHRC DM, # voir[\$7.18] # BETON REGLE PR, voir[§7.19] JOINT BA, # voir[§7.20] # voir[\$7.21] BETON RAG, BETON BURGER FP, # voir[\$7.22]

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 8/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
# Comportements Métallo-Mécaniques [§ 8]
      META ACIER,
                                              voir[§ 8.1]
       META_ZIRC,
                                          #
                                              voir[§ 8.2]
                                          #
                                              voir[§ 8.3]
       DURT META,
       / ELAS META,
                                             voir[§ 8.4]
       / ELAS META FO,
      META ECRO LINE,
                                          #
                                             voir[§ 8.5]
      META TRACTION,
                                          #
                                             voir[§ 8.6]
      META VISC FO,
                                          #
                                              voir[§ 8.7]
      META PT,
                                          #
                                             voir[§ 8.8]
                                          #
      META RE,
                                             voir[§ 8.9]
      META LEMA ANI,
                                             voir[§ 8.10]
       META LEMA ANI FO,
                                              voir[§ 8.10]
# Comportements Thermo-Hydro-Mécaniques et des sols [§ 9]
       COMP THM
                        /
                            'LIQU SATU', # voir[§ 9.1]
                            'LIQU GAZ',
                           'GAZ',
                           'LIQU GAZ_ATM',
                           'LIQU VAPE_GAZ',
                           'LIQU_VAPE',
                         / 'LIQU AD GAZ VAPE',
                          'LIQU AD GAZ',
       THM INIT,
                                          #
                                             voir[§ 9.2]
      THM_LIQU,
                                          #
                                             voir[§ 9.3]
      THM GAZ,
                                          #
                                             voir[§ 9.4]
       THM VAPE GAZ,
                                             voir[§ 9.5]
                                             voir[§ 9.6]
       THM AIR DISS,
                                          #
       THM DIFFU,
                                          #
                                             voir[§ 9.7]
       CAM CLAY,
                                          #
                                             voir[§ 9.8]
       CJS,
                                          #
                                             voir[§ 9.9]
       LAIGLE,
                                          #
                                             voir[§ 9.10]
                                          #
                                             voir[§ 9.11]
       LETK,
       DRUCK PRAGER,
                                          #
                                             voir[§ 9.12]
       DRUCK PRAGER FO,
                                          #
                                              voir[§ 9.12]
      VISC DRUC PRAG,
                                          #
                                             voir[§ 9.13]
                                          #
       BARCELONE,
                                             voir[§ 9.14]
                                             voir[§ 9.15]
       HUJEUX,
       HOEK BROWN,
                                          #
                                             voir[§ 9.16]
       ELAS GONF,
                                          #
                                             voir[§ 9.17]
       JOINT BANDIS,
                                              voir[$ 9.18]
# Comportement spécifiques aux éléments 1D [§ 10]
       ECRO ASYM LINE,
                                              voir[§ 10.3]
# Comportements particuliers [§ 11]
       LEMAITRE IRRA,
                                             voir[§ 11.1]
       LMARC IRRA,
                                              voir[$ 11.2]
                                          #
       DIS ) GRICRA,
                                          #
                                              voir[§ 11.3]
       GATT MONERIE,
                                          #
                                             voir[§ 11.4]
                                          #
       DIS CONTACT,
                                             voir[§ 11.5]
       DIS ECRO CINE,
                                             voir[§ 11.6]
       DIS VISC,
                                          #
                                             voir[§ 11.7]
       DIS BILI ELAS,
                                          #
                                             voir[§ 11.8]
       ASSE CORN,
                                              voir[§ 11.9]
```

```
Titre: Opérateur DEFI MATERIAU
                                                                 Date: 23/07/2015 Page: 9/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE
                                                                 Clé: U4.43.01
                                                                                 Révision: 13589
                                                                         voir[$ 11.10]
                              ARME,
                       # Comportement fluide [§ 12]
                                                                         voir[§ 12.1]
                              FLUIDE,
                       # Données Matériaux associés à des post-traitements
                       # à des post-traitements [§ 13]
                              FATIGUE,
                                                                         voir[§ 13.1]
                              DOMMA LEMAITRE,
                                                                     #
                                                                         voir[§ 13.2]
                              CISA_PLAN_CRIT,
                                                                         voir[§ 13.3]
                                  WEIBULL,
                                                                         voir[§ 13.4]
                                  WEIBULL FO,
                                  RCCM,
                                                                         voir[§ 13.5]
                                  RCCM FO,
                                  CRIT RUPT,
                                                                         voir[§ 13.6]
                                  UMAT,
                                                                         voir[§ 13.7]
```

Remarques:

La commande DEFI_MATERIAU est ré-entrante mais chaque comportement reste unique. On ne permet pas de remplacer un comportement déjà présent dans le matériau, mais seulement d'enrichir le concept.

Pour la plupart des comportements, il est possible de définir des caractéristiques constantes ou bien des caractéristiques dépendant d'une ou plusieurs variables de commandes (voir les commandes AFFE_MATERIAU et AFFE_VARC) sous la forme d'une fonction, d'une nappe ou d'une formule. Les paramètres temps ('INST'), déformation plastique ('EPSI') et abscisse curviligne ('ABSC') peuvent être utilisés dans des cas très particuliers, les comportements pouvant dépendre de ces paramètres le précisent explicitement dans leur description.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 10/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

3 Comportements élastiques généraux

3.1 Mots clés facteur ELAS, ELAS_FO

Définition des caractéristiques élastiques linéaires constantes ou fonctions du paramètre ' TEMP'.

3.1.1 Syntaxe

```
| / ELAS = F
                          \mathbf{E}
                                                            [R]
                  (
                                                yg,
                         NU
                                            = nu,
                                                            [R]
                        RHO
                                            = rho,
                                                           [R]
                      ♦ ALPHA
                                            = dil,
                                                           [R]
                      ♦ AMOR ALPHA
                                            = a alpha, [R]
                         AMOR BETA
                      \Diamond
                                            = a_beta,
                                                            [R]
                      \Diamond
                         AMOR HYST
                                               eta
                                                            [R]
 / ELAS_FO = _F (
                                                yg,
                                                            [fonction]
                         NU
                                                nu,
                                                            [fonction]
                      \Diamond
                         RHO
                                                rho,
                                                            [R]
                                                dil,
                      \Diamond
                         ALPHA
                                                           [fonction]
                      \Diamond
                         AMOR ALPHA
                                               a alpha, [fonction]
                      \Diamond
                         AMOR BETA
                                            = a beta, [fonction]
                      \Diamond
                         AMOR HYST
                                                           [fonction]
                                            = eta,
                      \Diamond
                         TEMP DEF ALPHA = Tdef,
                                                           [R]
                      \Diamond
                         PRECISION
                                               / eps,
                                                           [R]
                                                 / 1.0,
                                                           [DEFAUT]
                      \Diamond
                         K DESSIC
                                                / k,
                                                           [R]
                                                 / 0.0,
                                                           [DEFAUT]
                                                / e,
                      \Diamond
                          B ENDOGE
                                                           [R]
                                                / 0.0,
                                                           [DEFAUT]
                          FONC DESORP
                                                            [fonction]
                   )
```

Les fonctions peuvent dépendre des variables de commandes suivantes

'TEMP','INST','HYDR','SECH','NEUT1','NEUT2'.

3.1.2 Opérandes E/NU

```
E = yg
```

Module d'Young. On vérifie que $E \ge 0$.

```
NU = nu
```

Coefficient de Poisson. On vérifie que $-1 \le v \le 0.5$.

3.1.3 Opérande RHO

```
RHO = rho
```

Masse volumique constante réelle (on n'accepte pas de concept de type fonction). Pas de vérification de l'ordre de grandeur.

3.1.4 Opérandes ALPHA/TEMP DEF ALPHA/PRECISION

```
ALPHA = alpha
```

Coefficient de dilatation thermique isotrope.

Le coefficient de dilatation thermique est un coefficient de dilatation moyen qui peut dépendre de la température $\,T\,$.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 11/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Les valeurs des coefficients de dilatation sont déterminées par des essais de dilatométrie qui ont lieu à la température ambiante ($0\,^\circ C$ ou plus généralement $20\,^\circ C$).

De ce fait, on dispose en général des valeurs du coefficient de dilatation défini par rapport à $20^{\circ}C$ (température à laquelle on suppose la déformation thermique nulle).

Certaines études nécessitent de prendre une température de référence différente de la température ambiante (déformation thermique nulle pour une autre température que la température ambiante). Il faut alors effectuer un changement de repère dans le calcul de la déformation thermique [R4.08.01].

C'est la valeur de la température à laquelle les valeurs du coefficient de dilatation thermique ont été déterminées, et ont été renseignées sous le mot clé ALPHA.

Ce mot clé devient obligatoire dès que l'on a renseigné ALPHA.

Le calcul de la déformation thermique se fait par la formule [R4.08.01] :

$$e^{\it th}(T) = \mathbf{E}\!(T) \big(T - T_{\it ref}\big) \ \ \text{avec} \quad \ \overline{\alpha}(T) = \frac{\alpha(T) \big(T - T_{\it def}\big) - \alpha\big(T_{\it ref}\big) \big(T_{\it ref} - T_{\it def}\big)}{T - T_{\it ref}}$$

et $e^{th}(T_{ref}) = 0$

Remarque:

Il n'est pas possible d'utiliser une formule pour ALPHA, en raison des modifications à prendre en compte décrites ci-dessus. L'utilisateur, s'il désire utiliser une formule, doit d'abord la tabuler à l'aide de la commande CALC FONC INTERP.

Ce mot clé est utilisé lorsque le mot clé TEMP DEF ALPHA est spécifié.

C'est un réel qui indique avec quelle précision une température T_i (de la liste des températures servant à la définition de $\alpha(T_i)_{i=1,N}$) est proche de la température de référence T_{ref} .

Ce réel sert au calcul de la fonction $\overline{\alpha}(T_i)$. La formule mathématique permettant le calcul de $\overline{\alpha}(T_i)$ est différente selon que $T_i \neq T_{ref}$ ou $T_i = T_{ref}$.

3.1.5 Opérandes amor alpha / amor beta / amor hyst

$$AMOR_ALPHA = a_alpha$$

 $AMOR_BETA = a_beta$

Coefficients \emptyset et β permettant de construire une matrice d'amortissement visqueux proportionnel à la rigidité et/ou à la masse $[C] = \alpha[K] + \beta[M]$. On se reportera aux documents de modélisation de l'amortissement mécanique [U2.06.03] et [R5.05.04].

```
AMOR HYST = eta
```

Remarque:

La présence des mots clés AMOR_ALPHA et AMOR_BETA associés à une valeur nulle, peut conduire, dans certains algorithmes, à assembler une matrice d'amortissement et engendre ainsi des coût de calcul supplémentaires.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 12/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

3.1.6 Opérandes K DESSIC / B ENDOGE

K DESSIC = k

Coefficient de retrait de dessication.

K ENDOGE = e

Coefficient de retrait endogène.

Ces caractéristiques sont utilisées avec les comportements du béton (voir réf.[R7.01.12]).

3.1.7 Opérande FONC DESORP

FONC DESORP = f

courbe de sorption-désorption [R7.01.12] donnant l'hygrométrie $\,h\,$ en fonction de la teneur en eau $\,C\,$

3.2 Mot clé facteur ELAS FLUI

Le mot clé <code>ELAS_FLUI</code> permet de définir la masse volumique équivalente d'une structure tubulaire avec fluide interne et externe, en prenant en compte l'effet de confinement.

Cette opération s'inscrit dans le cadre de l'étude du comportement dynamique d'une configuration du type "faisceau de tubes sous écoulement transverse". L'étude du comportement du faisceau est ramenée à l'étude d'un tube unique représentatif de l'ensemble du faisceau. Réf [U4.35.02]

La masse volumique équivalente de la structure $\,
ho_{_{\it ea}} \,$ est définie par :

$$\begin{split} & \rho_{eq} = \frac{1}{(d_{e}^{2} - d_{i}^{2})} \left[\rho_{i.} d_{i}^{2} + \rho_{i.} (d_{e}^{2} - d_{i}^{2}) + \rho_{e.} d_{e}^{2} \right] \\ & d_{eq}^{2} = \frac{2.Cm.d_{e}^{2}}{\pi} \end{split}$$

 ρ_i , ρ_e , ρ_t sont respectivement la masse volumique du fluide, du fluide externe et de la structure.

 d_e , d_i sont respectivement le diamètre externe et interne du tube.

Cm est un coefficient de masse ajoutée (qui définit le confinement).

3.2.1 Syntaxe

3.2.2 Opérandes RHO/E/NU

RHO = rho

Masse volumique du matériau.

 $E = \lambda d$

Module d'Young.

NU = nu

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 13/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Coefficient de Poisson.

3.2.3 Opérandes PROF_RHO_F_INT/PROF_RHO_F_EXIT/COEF_MASS_AJOU

```
PROF RHO F INT = rhoi
```

Concept de type [fonction] définissant le profil de masse volumique du fluide interne le long du tube. Cette fonction est paramétrée par l'abscisse curviligne.

```
PROF RHO F EXT = rhoe
```

Concept de type [fonction] définissant le profil de masse volumique du fluide externe le long du tube. Cette fonction est paramétrée par l'abscisse curviligne, 'ABSC'.

```
COEF MASS AJOU = fonc cm
```

Concept de type [fonction] produit par l'opérateur FONC_FLUI_STRU [U4.35.02].

Cette fonction constante, paramétrée par l'abscisse curviligne, fournit la valeur du coefficient de masse ajoutée $\,C_{\scriptscriptstyle m}\,$.

3.3 Mot clé facteur CABLE

Définition de la caractéristique élastique non linéaire, constante, pour les câbles : deux comportements élastiques différents en traction et en compression, définis par les modules d'Young \mathbb{E} et $\mathbb{E}\mathbb{C}$ (module en compression).

Les caractéristiques standard du matériau élastique sont à renseigner sous le mot clé facteur ELAS.

3.3.1 Syntaxe

3.3.2 Opérandes d'élasticité

```
\Diamond EC SUR E = ecse
```

Rapport des modules à la compression et à la traction. Si le module de compression est nul, le système linéaire global aux déplacements peut devenir singulier. C'est le cas lorsqu'un nœud n'est connecté qu'à des câbles et que ceux-ci entrent tous en compression.

3.4 Mots clés facteur elas_orth, elas_orth_fo

Définition des caractéristiques élastiques orthotropes constantes ou fonctions de la température pour les éléments massifs isoparamétriques ou les couches constitutives d'un composite [R4.01.02].

3.4.1 Syntaxe

```
| /ELAS_ORTH = _F(
                      ΕL
                                         ygl,
                                                       [R]
                      ΕT
                                                        [R]
                                         ygt,
                    ♦ E N
                                         ygn,
                                                       [R]
                                     = glt,
                      G LT
                                                       [R]
                                     = gtn,
                      G TN
                                                       [R]
                    ♦ G LN
                                     = gln,
                                                       [R]
                       \overline{\text{NU}} LT
                                     = nult,
                                                       [R]
                      NU TN
                                      = nutn,
                                                       [R]
                                      = nuln,
                      NU LN
                                                       [R]
                       ALPHA L
                                        / dil,
                                                       [R]
                                         / 0.0,
                                                       [DEFAUT]
                    \Diamond
                                         / dit,
                        ALPHA T
                                                       [R]
                                         / 0.0,
                                                        [DEFAUT]
```

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 14/154 Clé: U4.43.01 Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Révision: 13589 \Diamond ALPHA N / din, [R] / 0.0, [DEFAUT] \Diamond RHO / rho, [R] / 0.0, [DEFAUT] \Diamond ΧT / trl, [R] / 1.0, [DEFAUT] \Diamond XC col, [R] / 1.0, [DEFAUT] \Diamond ΥT / trt, [R] / 1.0, [DEFAUT] \Diamond YC / cot, [R] / 1.0, [DEFAUT] S LT cis, [R] / 1.0, [DEFAUT] / ELAS ORTH FO = F E L ygl, [fonction] E T ygt, [fonction] Ε N ygn, [fonction] G LT glt, [fonction] G TN gtn, [fonction] G LN gln, [fonction] NU LT [fonction] nult, NU TN [fonction] nutn, $\mathrm{NU}^{-}\mathrm{LN}$ [fonction] nuln, ALPHA_L [fonction] dil, \Diamond ALPHA T dit, [fonction] \Diamond ALPHA N din, [fonction] RHO / rho, [R] / 0.0, [DEFAUT] \Diamond TEMP DEF ALPHA Tdef, [R] \Diamond PRECISION /eps, [R]

3.4.2 Opérandes d'élasticité

)

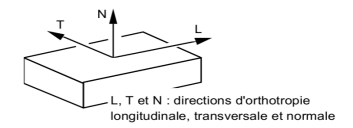
Pour définir le repère d'orthotropie (L, T, N) lié aux éléments, le lecteur se reportera :

• pour les éléments massifs isoparamétriques à la documentation [U4.42.01] AFFE_CARA_ELEM mot-clé MASSIF,

/1.,

[DEFAUT]

•pour les éléments de coques composites à la documentation [U4.42.01] AFFE_CARA_ELEM mot-clé COQUE ainsi qu'à la documentation [U4.42.03] DEFI_COMPOSITE mot-clé ORIENTATION.



E L = ygl Module de Young longitudinal.

 $E_T = ygt$ Module de Young transversal.

E N = ygn Module de Young normal.

 $\mathtt{GL}\ \mathtt{T} = \mathtt{glt}\ \mathsf{Module}\ \mathsf{de}\ \mathsf{cisaillement}\ \mathsf{dans}\ \mathsf{le}\ \mathsf{plan}\ \mathtt{LT}\ .$

 $\label{eq:g_TN} \texttt{G_TN} \ = \ \texttt{gtn} \quad \mbox{Module de cisaillement dans le plan} \ TN \ .$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 15/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Remarque:

Pour les coques, les modules de cisaillement transversaux ne sont pas obligatoires ; dans ce cas, on calcule en coque mince en affectant une rigidité infinie au cisaillement transversal (éléments DST, DSQ et Q4G).

NU LT = nult coefficient de Poisson dans le plan LT.

Remarques importantes:

 $nult\ \ n$ 'est pas égal à nutl . En fait, on a la relation : $nutl = \frac{ygt}{ygl}$. nult

nult doit s'interpréter de la manière suivante :

si l'on exerce une traction selon l'axe $\,L\,$ donnant lieu à une déformation selon cet axe égale

à
$$\varepsilon_L = \frac{\sigma_L}{ygl}$$
 , on a une déformation selon l'axe T égale à : $\varepsilon_T = -nult. \frac{\sigma_L}{ygl}$.

Les différents coefficients d'élasticité E_L, G_LN et NU_LN ne peuvent pas être choisis de façon quelconque : physiquement, il faut toujours qu'une déformation non nulle provoque une énergie de déformation strictement positive. Cela se traduit par le fait que la matrice de Hooke doit être définie positive. L'opérateur DEFI_MATERIAU calcule les valeurs propres de cette matrice et émet une alarme si cette propriété n'est pas vérifiée.

Pour les modèles 2D, comme l'utilisateur n'a pas encore choisi sa MODELISATION (D_PLAN, C PLAN, ...), on vérifie la positivité de la matrice dans les différents cas de figure.

 ${\tt NU} \ {\tt TN} = {\tt nutn} \ \ \mbox{Coefficient de Poisson dans le plan} \ TN$.

NU LN = nuln Coefficient de Poisson dans le plan LN.

La remarque faite pour $\mathtt{NU}_{_}\mathtt{LT}$ est à appliquer à ces deux derniers coefficients. On a ainsi les relations :

$$nunt = \frac{ygn}{ygt} \cdot nutn$$

$$nunl = \frac{ygn}{vgt} \cdot nuln$$

3.4.3 Cas particulier de l'élasticité cubique

L'élasticité cubique correspond à une matrice d'élasticité de la forme :

$$y_{1111}$$
 y_{1122} y_{1122}
 y_{1122} y_{1111} y_{1122}
 y_{1122} y_{1122} y_{1111}
 y_{1212}

Étant donné la symétrie cubique, il reste à déterminer 3 coefficients :

$$E_L = E_N = E_T = E$$
, $G_{LT} = G_{LN} = G_{TN} = G$, $v_{LN} = v_{LT} = v_{LN} = v$

Pour reproduire l'élasticité cubique avec <code>ELAS_ORTH</code>, il suffit de calculer les coefficients de l'orthotropie tels que la matrice d'élasticité obtenue soit de la forme ci-dessus :

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 16/154

Clé: U4.43.01

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

$$y_{1111} = \frac{E(1-v^2)}{(1-3v^2-2v^3)}$$

$$y_{1122} = \frac{Ev(1+v)}{(1-3v^2-2v^3)}$$

$$y_{1212} = G_{LT} = G_{ln} = G_{TN}$$

donc, tant que $(1-3v^2-2v^3)\neq 0$ (c'est à dire v différent de 0.5).

$$\frac{y_{1122}}{y_{1111}} = \frac{v}{1 - v} \text{ ce qui fournit } v = \frac{1}{1 + \frac{y_{1111}}{y_{1122}}} \text{ puis } E = y_{1111} \frac{(1 - 3v^2 - 2v^3)}{(1 - v^2)}$$

3.4.4 Opérande RHO

RHO = rho

Masse volumique.

3.4.5 Opérandes Alpha_L/Alpha_T/Alpha_N

ALPHA L = dil

Cœfficient de dilatation thermique moyen longitudinal.

ALPHA T = dit

Coefficient de dilatation thermique moyen transversal.

ALPHA N = din

Coefficient de dilatation thermique moyen normal.

3.4.6 Opérandes TEMP DEF ALPHA / PRECISION

On se reportera au paragraphe [§3.1.4]. Ce mot clé devient obligatoire dès que l'on a renseigné $ALPHA\ L$, ou $ALPHA\ T$ ou $ALPHA\ N$.

3.4.7 Critères de rupture

XT = trl

Critère de rupture en traction dans le sens longitudinal (première direction d'orthotropie).

XC = col

Critère de rupture en compression dans le sens longitudinal.

YT = trt

Critère de rupture en traction dans le sens transversal (seconde direction d'orthotropie).

YC = cot

Critère de rupture en compression dans le sens transversal.

S LT = cis

Critère de rupture en cisaillement dans le plan LT.

3.5 Mots clés facteur ELAS_ISTR, ELAS_ISTR_FO

Définition des caractéristiques élastiques constantes ou fonctions de la température dans le cas de l'isotropie transverse pour les éléments massifs isoparamétriques.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 17/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

En reprenant les mêmes notations que pour l'orthotropie [§3.4], l'isotropie transverse signifie ici, l'isotropie dans le plan (L,T) [R4.01.02].

3.5.1 Syntaxe

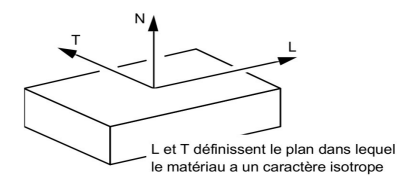
```
| /ELAS ISTR = F
                              E L
                                                                  [R]
                                                      ygl,
                              ΕN
                                                                  [R]
                                                      ygn,
                              G LN
                                                      gln,
                                                                  [R]
                              NU LT
                                                      nult,
                                                                  [R]
                              NU LN
                                                      nuln,
                                                                  [R]
                              ALPHA L
                                                      / dil,
                                                                  [R]
                                                      / 0.0,
                                                                  [DEFAUT]
                              ALPHA N
                                                      / din,
                                                                  [R]
                                                      / 0.0,
                                                                  [DEFAUT]
                              RHO
                                                      / rho,
                                                                  [R]
                                                      / 0.0,
                                                                  [DEFAUT]
  / ELAS ISTR FO = F (
                              E L
                                                      ygl,
                                                                  [fonction]
                              E N
                                                                  [fonction]
                                                      ygn,
                              G LN
                                                                  [fonction]
                                                      gln,
                              NU LT
                                                      nult,
                                                                 [fonction]
                              NU LN
                                                     nuln,
                                                                 [fonction]
                           \Diamond
                              ALPHA L
                                                      dil,
                                                                 [fonction]
                           \Diamond
                              ALPHA N
                                                      din,
                                                                 [fonction]
                           \Diamond
                              RHO
                                                      /rho,
                                                                 [R]
                                                      /0.0,
                                                                 [DEFAUT]
                              TEMP DEF ALPHA
                                                      Tdef,
                                                                  [R]
                              PRECISION
                                                      / eps,
                                                                  [R]
                                                      / 1.0
                                                                 [DEFAUT]
```

3.5.2 Opérandes d'élasticité

Pour définir un repère (L,T,N) lié aux éléments et définissant l'isotropie transverse du matériau, ce dernier étant isotrope dans le plan LT, le lecteur se reportera à la documentation [U4.42.01] $AFFE_CARA_ELEM$ mot-clé MASSIF.

Remarque:

Les directions L et T sont arbitraires dans le plan LT .



E L = ygl

Module d'Young dans le plan LT.

E N = ygn

Module d'Young normal.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 18/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

$$GL N = gln$$

Module de cisaillement dans le plan LN.

Remarque:

Le module de cisaillement dans le plan LT est défini par la formule usuelle pour les matériaux isotropes : $G = \frac{E}{2(1+\nu)}$ soit ici $glt = \frac{ygl}{2(I+nult)}$.

Coefficient de Poisson dans le plan $\,LT\,$.

$$NU_LN = nuln$$

Coefficient de Poisson dans le plan $\ LN$.

Remarques importantes:

nult = nutl puisque le matériau a un caractère isotrope dans la plan LT, mais nuln n'est pas égal à nunl.

On a la relation :
$$nunl = \frac{ygn}{ygl}$$
 . $nuln$

nunl doit s'interpréter de la manière suivante :

si l'on exerce une traction selon l'axe $\,N\,$ donnant lieu à une déformation de traction selon cet

axe égale à
$$\varepsilon_N = \frac{\sigma_N}{ygn}$$
 , on a une compression selon l'axe L égale à : $nunl \cdot \frac{\sigma_N}{ygn}$.

Les différents coefficients d'élasticité E_L, G_LN et NU_LN ne peuvent pas être choisis de façon quelconque : physiquement, il faut toujours qu'une déformation non nulle provoque une énergie de déformation strictement positive. Cela se traduit par le fait que la matrice de Hooke doit être définie positive. L'opérateur DEFI_MATERIAU calcule les valeurs propres de cette matrice et émet une alarme si cette propriété n'est pas vérifiée.

Pour les modèles 2D, comme l'utilisateur n'a pas encore choisi sa MODELISATION (D_PLAN, C PLAN, ...), on vérifie la positivité de la matrice dans les différents cas de figure.

3.5.3 Opérande RHO

RHO = rho

Masse volumique.

3.5.4 Opérandes ALPHA_L/ALPHA_N

ALPHA L = dil

Coefficient de dilatation thermique moyen dans le plan LT.

 $ALPHA_N = din$

Coefficient de dilatation thermique moyen normal.

3.5.5 Opérandes TEMP DEF ALPHA / PRECISION

On se reportera au paragraphe [§3.1.4]. Ce mot clé devient obligatoire dès que l'on a renseigné le mot clé $\texttt{ALPHA}\ \texttt{L}\ \textbf{ou}\ \texttt{ALPHA}\ \texttt{N}.$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 19/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

3.6 Mot clés facteur ELAS_COQUE, ELAS_COQUE_FO

ELAS_COQUE permet à l'utilisateur de fournir directement les coefficients de la matrice d'élasticité (décomposée en membrane et flexion) des coques minces orthotropes en élasticité linéaire [R3.07.03].

3.6.1 Syntaxe

```
|/ ELAS COQUE
                  = F
   ELAS COQUE FO= F
                                          = C1111 ,
                       \Diamond
                          MEMB L
                                                          [R] ou [fonction]
                                             C1122 ,
                          MEMB LT
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                                          =
                                             C2222 ,
                                          =
                       \Diamond
                          MEMB T
                                                          [R] ou [fonction]
                                             C1212 ,
                       \Diamond
                          MEMB_G_LT
                                                          [R] ou [fonction]
                                          =
                                             D1111 ,
                                                        [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                          FLEX_L
                                             D1122 ,
                           FLEX_{\_}^{-}LT
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                           FLEX_T
                                                                  [fonction]
                       \Diamond
                                              D2222
                                                          [R] ou
                                          = D1212 ,
                       \Diamond
                           FLEX_G_LT
                                                          [R] ou [fonction]
                                          = G11 ,
                       \Diamond
                          CISA L
                                                          [R] ou [fonction]
                                          = G22
                       \Diamond
                           CISA T
                                                          [R] ou [fonction]
                                         = rho
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                          RHO
                                         = alpha ,
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                          ALPHA
                                         = H1111 ,
                       \Diamond
                          M LLLL
                                                          [R] ou [fonction]
                                         = H1111 ,
                          {	t M}^{-}LLTT
                       \Diamond
                                                         [R] ou [fonction]
                                         = H1112 ,
                       \Diamond
                          M LLLT
                                                         [R] ou [fonction]
                                         = H2222 ,
                       \Diamond
                          M TTTT
                                                         [R] ou [fonction]
                                         = H2212 ,
                       \Diamond
                          M TTLT
                                                         [R] ou [fonction]
                                         = H1212 ,
                       \Diamond
                          M LTLT
                                                         [R] ou [fonction]
                                         = A1111 ,
                       \Diamond
                                                        [R] ou [fonction]
                           F LLLL
                                         = A1111 ,
                       \Diamond
                          F LLLL
                                                        [R] ou [fonction]
                                         = A1112 ,
                       \Diamond
                          F LLLT
                                                        [R] ou [fonction]
                                         = A2222 ,
                       \Diamond
                          F TTTT
                                                        [R] ou [fonction]
                          F TTLT
                                         = A2212 ,
                       \Diamond
                                                        [R] ou [fonction]
                          F LTLT
                       \Diamond
                                         = A1212 ,
                                                        [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                          MF LLLL
                                         = B1111 ,
                                                        [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                                          = B1111 ,
                                                        [R] ou [fonction]
                          MF_LLTT
                                          = B1112 ,
                       \Diamond
                          MF_LLLT
                                                        [R] ou [fonction]
                                          = B2222 ,
                       \Diamond
                          MF_TTTT
                                                          [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                          MF_TTLT
                                          = B2212 ,
                                                          [R] ou [fonction]
                                             B1212 ,
                       \Diamond
                          MF_LTLT
                                                          [R] ou [fonction]
                                             E1111 ,
                       \Diamond
                          MC_LLLZ
                                                          [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                          MC_LLTZ
                                              E1111
                                                          [R] ou [fonction]
                             TTLZ
TTTZ
                       \Diamond
                          MC
                                          =
                                              E1112
                                                          [R] ou [fonction]
                                          = E2222
                       \Diamond
                          MC
                                                          [R] ou [fonction]
                                          = E2212
                       \Diamond
                          MC
                              LTLZ
                                                          [R] ou [fonction]
                          MC LTTZ
                                          = E1212
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                          FC LLLZ
                                          = F1111
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                           \mathsf{FC}^-\mathsf{LLTZ}
                                          = F1111
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                          FC TTLZ
                                          = F1112 ,
                       \Diamond
                                                          [R] ou [fonction]
                                          = F2222 ,
                          FC TTTZ
                                                          [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                                          = F2212 ,
                          FC LTLZ
                                                          [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                                         = F1212 ,
                       \Diamond
                           FC LTTZ
                                                          [R] ou [fonction]
                                         = G1313,
                       \Diamond
                           C LZLZ
                                                          [R] ou [fonction]
                                         = G2323,
                       \Diamond
                           C TZTZ
                                                         [R] ou [fonction]
                       \Diamond
                           CTZTZ
                                         = G1323
                                                         [R] ou [fonction]
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 20/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

La matrice de comportement intervenant dans la matrice de rigidité en élasticité homogène isotrope est de la forme :

Membrane :	Flexion:	Cisaillement :
$C = \frac{Eh}{1 - v^2} \begin{vmatrix} 1 & v & 0 \\ v & 1 & 0 \\ 0 & 0 & \left(\frac{1 - v}{2}\right) \end{vmatrix}$	$D = \frac{E h^{3}}{12(1-v^{2})} \begin{vmatrix} 1 & v & 0 \\ v & 1 & 0 \\ 0 & 0 & \left(\frac{1-v}{2}\right) \end{vmatrix}$	$G = \frac{5Eh}{12(1+v)} \begin{vmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{vmatrix}$

Pour les coques orthotropes dont les modules d'élasticité sont obtenus par une méthode d'homogénéisation, il n'est pas possible dans le cas général de trouver un module d'Young équivalent Eeq, et une épaisseur équivalente heq pour retrouver les expressions précédentes.

Les matrices de rigidité sont donc données directement sous la forme :

C1212

Membrane : $C = \begin{bmatrix} C1111 & C1122 & 0 \\ C1122 & C2222 & 0 \end{bmatrix}$

Flexion: $D = \begin{vmatrix} D11111 & D1122 & 0 \\ D1122 & D2222 & 0 \\ 0 & 0 & D1212 \end{vmatrix}$

 $G = \begin{vmatrix} G11 & 0 \\ 0 & G22 \end{vmatrix}$

Cisaillement:

En revanche, on se limite aux cas où le coefficient de dilatation thermique est homogène isotrope. Ces coefficients sont à fournir dans le repère local de l'élément. Il est défini sous le mot-clé COQUE de AFFE CARA ELEM [U4.42.01].

Remarque concernant la prise en compte du cisaillement transverse suivant les modèles de coques :

Si on souhaite utiliser <code>ELAS_COQUE</code> avec du cisaillement transverse il faut nécessairement employer la modélisation DST. Si on utilise la modélisation DKT, le cisaillement transverse ne sera pas pris en compte, quelque soient les valeurs de G11 et G22. La correspondance pour un matériau isotrope est la suivante :

- Le matériau $ELAS_COQUE$, modélisation DST avec $CISA_*=5/12\times(Eh/(1+nu))$ est équivalent au matériau ELAS, modélisation DST.
- Le matériau $ELAS_COQUE$, modélisation DST avec $CISA_*=5/12\times(Eh/(1+nu))\times N$, où N est un grand nombre (par exemple 10^5), est équivalent au matériau ELAS, modélisation DKT.
- Le matériau ELAS_COQUE, modélisation DKT est équivalent au matériau ELAS, modélisation DKT.

Les matrices de comportement reliant les efforts généralisés aux déformations pour les éléments de plaque et prenant en compte les termes de couplage sont définies de la façon suivante :

Membrane :

H1111 H1122 H1112 0 H2222 H2212 0 0 H1212 Flexion: $HF = \begin{vmatrix} A1111 & A1122 & A1112 \\ 0 & A2222 & A2212 \\ 0 & 0 & A1212 \end{vmatrix}$

Cisaillement : $HMF = \begin{vmatrix} B1111 & B1122 & B1112 \\ 0 & B2222 & B2212 \\ 0 & 0 & B1212 \end{vmatrix}$

Membrane-cisaillement:

 $HMC = \begin{vmatrix} E1113 & E1123 \\ E2213 & E2223 \\ E1213 & E1223 \end{vmatrix}$

Flexion-cisaillement : $HFC = \begin{vmatrix} F1113 & F1123 \\ F2213 & F2223 \\ F1213 & F1223 \end{vmatrix}$

 $HC = \begin{vmatrix} G1313 & G1323 \\ G1323 & G2323 \end{vmatrix}$

Cisaillement:

3.7 Mot clé facteur elas membrane

ELAS_MEMBRANE permet à l'utilisateur de fournir directement les coefficients de la matrice d'élasticité des membranes anisotropes en élasticité linéaire.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 21/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

3.7.1 Syntaxe

La matrice de rigidité membranaire reliant les contraintes membranaires aux déformations pour les éléments de membrane est définie de la façon suivante :

Ces coefficients sont à fournir dans le repère local de l'élément, défini sous le mot-clé facteur MEMBRANE de AFFE_CARA_ELEM [U4.42.01]. Ces coefficients ont la dimension d'une force par mètre. Rappelons que l'on utilise les conventions de notation suivantes pour les déformations et les contraintes membranaires, et que les coefficients de la matrice précédente doivent être adaptés en conséquence :

$$\varepsilon = \begin{vmatrix} \varepsilon_{11} \\ \varepsilon_{22} \\ \sqrt{2} \varepsilon_{12} \end{vmatrix} \qquad \qquad \sigma = \begin{vmatrix} \sigma_{11} \\ \sigma_{22} \\ \sqrt{2} \sigma_{12} \end{vmatrix}$$

L'utilisateur peut également indiquer un coefficient de dilatation thermique isotrope alpha, et une masse *par unité de surface* rho.

3.8 Mot clé facteur elas_hyper

Définition des caractéristiques hyper-élastiques de type Signorini [R5.03.19]. Les contraintes de Piola Kirchhoff S sont reliées aux déformations de Green-Lagrange par :

$$S = \frac{\partial \Psi}{\partial E} \qquad \text{avec}: \qquad \Psi = C10 \left(I_1 - 3 \right) + C01 \left(I_2 - 3 \right) + C20 \left(I_1 - 3 \right)^2 + \frac{1}{2} K \left(J - 1 \right)^2 \qquad \text{et} \qquad I_1 = I_c J^{-\frac{2}{3}}, I_2 = II_c J^{-\frac{4}{3}}, J = III_c^{\frac{1}{2}} \quad ,$$

où $\,I_{\,c}$, $\,II_{\,c}\,$ et $\,III_{\,c}\,$ sont les 3 invariants de tenseur de Cauchy-Green droit.

3.8.1 Syntaxe

3.8.2 Opérandes C01, C10 et C20

$$C01 = c01$$
 , $C10 = c10$, $C20 = c20$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 22/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Les trois coefficients de l'expression polynomiale du potentiel hyperélastique. L'unité est le N/m^2 .

- •Si *C01* et *C20* sont nuls, on obtient un matériau de type Néo-Hookéen.
- •Si seul *C20* est nul, on obtient un matériau de type Mooney-Rivlin.

Le matériau est élastique incompressible en petites déformations si on prend C10 et C01 tels que 6(C01+C10)=E, où E est le module de Young.

3.8.3 Opérande Nu et K

$$NU = nu$$

Coefficient de Poisson. On vérifie que -1 < nu < 0.5.

$$K = k$$

Module de compressibilité.

Ces deux paramètres s'excluent l'un et l'autre. Ils quantifient la presque-compressibilité du matériau On utilise le module de compressibilité K fourni par l'utilisateur, s'il existe. Sinon on calcule K par :

$$K = \frac{6(C01 + C10)}{3(1 - 2v)}$$
.

On peut prendre nu proche de 0.5 mais jamais strictement égal (à la précision machine près). Si nu est trop proche de 0.5, un message d'erreur invite l'utilisateur à vérifier son coefficient de poisson ou son module de compressibilité. Plus le module de compressibilité est grand, plus le matériau est incompressible.

3.8.4 Opérande RHO

$$RHO = rho$$

Masse volumique constante réelle (on n'accepte pas de concept de type fonction). Pas de vérification de l'ordre de grandeur.

3.9 Mot clé facteur ELAS_2NDG

Définition des caractéristiques élastiques linéaires isotropes du modèle second gradient proposé par Mindlin et détaillé dans la documentation [R5.04.03]. Ce comportement est principalement conseillé pour les modélisations de régularisation second gradient (*_2DG) ou second gradient de dilatation (*_DIL).

3.9.1 Syntaxe

3.9.2 Opérandes A1, A2, A3, A4 et A5

Ces paramètres définissent les caractéristiques matériaux de la loi décrite dans le document [R5.04.03].

3.10 Mots clés facteur ELAS_GLRC

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 23/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Définition des caractéristiques élastiques linéaires constantes d'une plaque homogénéisée pour les lois GLRC DM et GLRC DAMAGE.

3.10.1 Syntaxe

```
|/ ELAS GLRC = F (
                      ΕM
                                      = em,
                                                  [R]
                       NU M
                                      = num,
                                                  [R]
                    ♦ E F
                                      = ef,
                                                  [R]
                    ♦ NŪ F
                                     = nuf,
                                                  [R]
                    ♦ BT1
                                     = bt1,
                                                  [R]
                    ♦ BT2
                                     = bt2,
                                                  [R]
                    ♦ RHO
                                     = rho,
                                                  [R]
                    ♦ ALPHA
                                     = dil,
                                                  [R]
                    ♦ AMOR ALPHA
                                    = a_alpha,
                                                  [R]
                    ♦ AMOR BETA
                                    = a_beta,
                                                  [R]
                      AMOR HYST
                                     = eta
                                                  [R]
```

3.10.2 Opérandes E_M/NU_M/E_F/NU_F/BT1/BT2

```
E M = em
```

Module de Young de membrane. On vérifie que $E_m \ge 0$.

$$NU M = num$$

Coefficient de Poisson de membrane. On vérifie que $-1. \le v_m \le 0.5$.

$$E F = ef$$

Module de Young de flexion. On vérifie que $E_f \ge 0$.

$$NU F = nuf$$

Coefficient de Poisson de flexion. On vérifie que $-1. \le v_f \le 0.5$.

$$BT1 = bt1 et BT2 = bt2$$

Dans le cas où les éléments finis supportent le calcul des efforts tranchants, ces opérandes servent à définir la matrice élastique de rigidité de cisaillement transverse. Les efforts tranchants V sont reliés aux distorsions γ par :

$$V = \begin{bmatrix} BTI & 0 \\ 0 & BT2 \end{bmatrix} \gamma$$

Les autres opérandes sont identiques à ceux de l'élasticité linéaire.

3.11 Mots clés facteur ELAS_DHRC

Définition des caractéristiques élastiques linéaires constantes d'une plaque homogénéisée pour la loi DHRC.

3.11.1 Syntaxe

```
|/ ELAS_DHRC = _F  (
                       ♦ A0
                                       = a0,
                                                    [l R]
                         RHO
                                          rho,
                                                    [R]
                      \Diamond
                         ALPHA
                                          dil,
                                                    [R]
                                                   [R]
                      \Diamond AMOR_ALPHA = a_alpha,
                      ♦ AMOR BETA
                                      = a beta,
                                                    [R]
                       ♦ AMOR HYST
                                                    [R]
                )
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 24/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

3.11.2 Opérandes A0

A0 = a0

Composantes (21 termes supra-diagonaux) du tenseur symétrique d'élasticité \mathbf{A}^0 membrane-flexion de la plaque avant endommagement, d'ordre 4, dans le repère des armatures (x,y), en notations de Voigt, identifiées par homogénéisation : d'abord en membrane, puis en flexion (unité de force par unité de longueur pour les termes de membrane, unité de force pour les termes couplés membrane-flexion, et unité de force fois unité de longueur pour les termes de flexion) :

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 25/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

4 Comportements mécaniques non linéaires généraux

En général, la définition d'un comportement mécanique non linéaire nécessite d'une part la définition des propriétés élastiques et d'autre part celles relatives à l'aspect non linéaire proprement dit. Dans *Code Aster*, ces 2 types de données sont définies séparément, sauf guelques exceptions.

4.1 Mot clé facteur TRACTION

Définition d'une courbe de traction (élasto-plasticité de von Mises à écrouissage isotrope non linéaire ou élasticité non linéaire).

4.1.1 Syntaxe

4.1.2 Opérande SIGM

```
SIGM = sigm f
```

Courbe σ en fonction de la déformation totale ε (on vérifie que le concept fonction dépend bien des seuls paramètres EPSI et éventuellement TEMP).

L'ordonnée du premier point définit la limite élastique du matériau, il est donc impératif de ne pas définir de point d'abscisse nulle [R5.03.02].

Dans le cas où $sigm_f$ dépend des deux paramètres EPSI et TEMP (ce concept a alors été défini par DEFI_NAPPE), on interpole par rapport à la température pour trouver la courbe de traction à une température θ donnée. Il est vivement recommandé de se reporter au document [R5.03.02] où la méthode d'interpolation est expliquée. On notera que, pour éviter de générer des erreurs d'approximation importantes ou même d'obtenir par extrapolation de mauvaises courbes de traction, il vaut mieux ne pas utiliser de prolongement linéaire dans <code>DEFI_NAPPE</code>.

Remarque:

Pour les matériaux multiphasés, avec phases métallurgiques, les caractéristiques d'écrouissage se définissent par META_ECRO_LINE ou META_TRACTION [R4.04.04].

4.2 Mots clés facteur ECRO_LINE , ECRO_LINE_FO

Définition d'une courbe d'écrouissage linéaire ou d'un ensemble de courbes dépendant de la température.

4.2.1 Syntaxe

```
| / ECRO LINE = F(
    ♦ D SIGM EPSI
                      = dsde
                                                                             [R]
    ♦ SY
                      = sigmm
                                                                             [R]
    ♦ SIGM LIM
                      = sqlim
                                                                            [R]
    ♦ EPSI LIM
                      = eplim
                                                                             [R]
  / ECRO LINE FO = _F(
    ♦ D_SIGM EPSI
                      = dsde
                                                                     [fonction]
    ♦ SY
                      = sigm
                                                                     [fonction]
```

Les fonctions peuvent dépendre des variables de commandes suivantes : 'TEMP', 'EPSI', 'HYDR', 'SECH'.

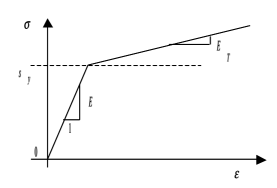
Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 26/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

4.2.2 Opérandes

♦ D_SIGM_EPSI = dsde (ET) Pente de la courbe de traction $E_{\scriptscriptstyle T}$.

♦ SY = sigm

Limite d'élasticité s,.



La courbe d'écrouissage utilisée dans les modèles de comportement est alors :

$$R(p) = s_y + H.p$$

avec $H = \frac{E \cdot E_T}{E - E_T}$

II faut donc respecter : $E_T < E$ (voir par exemple [R5.03.02]).

Le module de Young E est à préciser par les mots-clés <code>ELAS</code> ou <code>ELAS</code> FO.

 \Diamond SIGM_LIM = sglim

Définition de la contrainte limite.

♦ EPSI LIM = eplim

Définition de la déformation limite.

Les opérandes <code>SIGM_LIM</code> et <code>ESPI_LIM</code> permettent de définir les bornes en contrainte et en déformation des matériaux, qui correspondent aux états limites de service et ultime, classiquement utilisées lors d'étude en génie civil. Ces bornes sont obligatoires lorsque l'on utilise le comportement <code>VMIS_CINE_GC</code> (confer <code>[U4.42.07] DEFI_MATER_GC</code>). Dans les autres cas elles ne sont pas prises en compte.

4.3 Mots clés facteur PRAGER, PRAGER FO

Lorsque le trajet de chargement n'est plus monotone, les écrouissages isotrope et cinématique ne sont plus équivalents. En particulier, on peut s'attendre à avoir simultanément une part cinématique et une part isotrope. Si on cherche à décrire précisément les effets d'un chargement cyclique, il est souhaitable d'adopter des modélisations sophistiquées (mais simples d'emploi) telles que le modèle de Taheri, par exemple, confer [R5.03.05]. En revanche, pour des trajets de chargement moins complexes, on peut souhaiter n'inclure qu'un écrouissage cinématique linéaire, toutes les non linéarités de l'écrouissage étant portées par le terme isotrope. Cela permet de décrire précisément une courbe de traction, tout en représentant quand même des phénomènes tels que l'effet Bauschinger [R5.03.16].

Les caractéristiques de l'écrouissage sont alors données par une courbe de traction et une constante, dite de Prager, pour le terme d'écrouissage cinématique linéaire. Le mot clé PRAGER permet de définir la constante de PRAGER, utilisée dans les modèles à écrouissage mixte (cinématique linéaire combiné avec isotrope) VMIS_ECMI_LINE ou VMIS_ECMI_TRAC.

4.3.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 27/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

L'identification de C est décrite dans [R5.03.16].

4.4 Mots clés facteur ECRO PUIS, ECRO PUIS FO

Loi de plasticité à critère de Von Mises et à écrouissage isotrope suivant une loi puissance.

4.4.1 Syntaxe

4.4.2 Opérandes

$$SY = sigy$$
 Limite d'élasticité
 $A_PUIS = a$ Coefficient de la loi puissance
 $N_PUIS = n$ Exposant

La courbe d'écrouissage est déduite de la courbe uni-axiale reliant les déformations aux contraintes, dont l'expression est (cf. [R5.03.02])

$$\epsilon = \frac{\sigma}{E} + a \frac{\sigma_y}{E} \left(\frac{(\sigma - \sigma_y)}{\sigma_y} \right)^n$$

4.5 Mots clés facteur CIN1 CHAB, CIN1 CHAB FO

Comportement du modèle de Chaboche (à une seule variable cinématique) décrit dans le document [R5.03.04].

Brièvement, ces relations sont :

$$F(\sigma, R, X) = (\tilde{\sigma} - X)_{eq} - R(p)$$

$$\dot{\varepsilon}^p = \dot{\lambda} \frac{\partial F}{\partial \sigma} = \frac{3}{2} \dot{\lambda} \frac{\tilde{\sigma} - X}{(\tilde{\sigma} - X)_{eq}}$$

$$\dot{p} = \dot{\lambda} = \sqrt{\frac{2}{3}} \dot{\varepsilon}^p : \dot{\varepsilon}^p \qquad \text{eq 4.5-1}$$

$$\begin{cases} \sin F < 0 \text{ ou } \dot{F} < 0 \quad \dot{\lambda} = 0 \\ \sin F = 0 \text{ et } \dot{F} = 0 \quad \dot{\lambda} \geqslant 0 \end{cases}$$

$$\dot{x} = \frac{2}{3} C(p) \alpha \qquad \text{eq 4.5-3}$$

$$\dot{\alpha} = \dot{\varepsilon}^p - \gamma(p) \alpha \dot{p}$$

Les fonctions C(p), $\gamma(p)$ et R(p) sont définies par :

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 28/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

$$R(p) = R_{\infty} + (R_0 - R_{\infty})e^{-bp}$$

$$C(p) = C^{\infty}(1 + (k-1)e^{-wp})$$

$$\gamma_1(p) = \gamma^0(\alpha_{\infty} + (1 - \alpha_{\infty})e^{-bp})$$

Remarque:

 $ilde{\sigma}$ représente le déviateur des contraintes et $\left(\ \
ight)_{eq}$ l'équivalent au sens de von Mises.

La définition de X sous la forme [éq. 4.5-3] permet de garder une formulation qui prend en compte les variations des paramètres avec la température. Ces termes sont nécessaires car leur non prise en compte conduirait à des résultats inexacts.

4.5.1 Syntaxe

Remarque:

Une version viscoplastique du modèle de Chaboche est également disponible (confer [R5.03.04]). Elle nécessite de définir des caractéristiques visqueuses à l'aide du mot-clé facteur LEMAITRE ou LEMAITRE_FO, en mettant obligatoirement le paramètre UN_SUR_M à zéro.

4.6 Mots clés facteur CIN2_CHAB, CIN2_CHAB_FO

Comportement du modèle de Chaboche (à deux variables cinématiques) décrit dans le document [R5.03.04].

Brièvement ces relations sont :

$$\begin{split} F\left(\sigma,R,X\right) &= \left(\tilde{\sigma} - X_{I} - X_{2}\right)_{eq} - R\left(p\right) \\ \dot{\varepsilon}^{p} &= \dot{\lambda} \frac{\partial F}{\partial \sigma} = \frac{3}{2} \dot{\lambda} \frac{\tilde{\sigma} - X_{I} - X_{2}}{\left(\tilde{\sigma} - X_{I} - X_{2}\right)_{eq}} \\ \dot{p} &= \dot{\lambda} = \sqrt{\frac{2}{3}} \dot{\varepsilon}^{p} : \dot{\varepsilon}^{p} \\ \dot{\varphi}^{p} &= \dot{\varphi}^{p} = \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} \\ &= \dot{\varphi}^{p} = \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} \\ \dot{\varphi}^{p} &= \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} \\ \dot{\varphi}^{p} &= \dot{\varphi}^{p} - \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} \\ \dot{\varphi}^{p} &= \dot{\varphi}^{p} - \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} \\ \dot{\varphi}^{p} &= \dot{\varphi}^{p} - \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}^{p} = \dot{\varphi}^{p} - \dot{\varphi}^{p} : \dot{\varphi}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 29/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Les fonctions $\,C_1(\,p\,)\,$, $\,C_2(\,p\,)\,$, $\,\gamma_1(\,p\,)\,$, $\,\gamma_2(\,p\,)\,$ et $\,R(\,p\,)\,$ sont définies par :

$$R(p) = R_{\infty} + (R_0 - R_{\infty})e^{-bp}$$

$$C_1(p) = C_1^{\infty} (1 + (k-1)e^{-wp})$$

$$C_2(p) = C_2^{\infty} (1 + (k-1)e^{-wp})$$

$$y_1(p) = y_1^0 (\alpha_{\infty} + (1 - \alpha_{\infty})e^{-bp})$$

$$y_2(p) = y_2^0 (\alpha_{\infty} + (1 - \alpha_{\infty})e^{-bp})$$

Remarque:

 $\tilde{\sigma}$ représente le déviateur des contraintes et $\left(\right)_{ea}$ l'équivalent au sens de von Mises.

La définition de $\,X_1\,$ et $\,X_2\,$ sous la forme [éq. 4.6-3] permet de garder une formulation qui prend en compte les variations des paramètres avec la température. Ces termes sont nécessaires car leur non prise en compte conduirait à des résultats inexacts.

4.6.1 Syntaxe

Remarque:

Une version viscoplastique du modèle de Chaboche à deux variables cinématiques est également disponible (cf. [R5.03.04]). Elle nécessite de définir des caractéristiques visqueuses à l'aide du mot-clé facteur LEMAITRE ou LEMAITRE_FO, en mettant obligatoirement le paramètre UN_SUR_M à zéro.

4.7 Mots clés facteurs VISCOCHAB, VISCOCHAB_FO

Définitions des coefficients du modèle élasto-viscoplastique de Chaboche [R5.03.12]. Brièvement, les équations constitutives du modèle sont :

Contrainte visqueuse $\sigma_{v} = J_{2}(\tilde{\sigma} - X) - \alpha_{R} - k$

Taux de déformation viscoplastique

$$\dot{\varepsilon}^p = \frac{3}{2} \dot{p} \frac{\tilde{\sigma} - X}{J_2(\tilde{\sigma} - X)}$$

$$\dot{p} = \left\langle \frac{\sigma_{v}}{K_{0} + \alpha_{k} R} \right\rangle \times exp \left[\alpha \left\langle \frac{\sigma_{v}}{K_{0} + \alpha_{k} R} \right\rangle^{n+1} \right]$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Date: 23/07/2015 Page: 30/154 Clé: U4.43.01 Révision: 13589

Écrouissage isotrope :

$$\dot{R} = b(Q-R)\dot{p} + \gamma_r(Q_{\gamma}-R)^m sgn(Q_{\gamma}-R)$$

$$Q = Q_0 + (Q_m - Q_0)(1 - e^{-2\mu q})$$

$$F(\varepsilon^p, \xi, q) = \frac{2}{3} J_2(\varepsilon^p - \xi) - q \le 0$$

$$\begin{cases} \dot{q} = \eta \times H(F) \times \langle n : n \rangle \, \dot{p} \\ \dot{\xi} = \sqrt{3/2} \, (1 - \eta) \times H(F) \times \langle n : n \rangle \, \dot{p} \, n^* \end{cases} \text{ avec } : n = \sqrt{\frac{3}{2}} \frac{\sigma - X}{J_2(\sigma - X)} \; ; n^* = \sqrt{\frac{3}{2}} \frac{\varepsilon^p - \xi}{J_2(\varepsilon^p - \xi)}$$

$$Q_r = Q - Q_r^* \left[1 - \left(\frac{Q_m - Q}{Q_m} \right)^2 \right]$$

Écrouissage cinématique $X = X_1 + X_2$

$$\dot{X}_{i} = 2/3 C_{i} \dot{\varepsilon}^{p} - \gamma_{i} \left[\delta_{i} X_{i} + (1 - \delta_{i}) (X_{i} : n) n \right] \dot{p} - \gamma_{X_{i}} \left[J_{2}(X_{i}) \right]^{m_{i} - 1} X_{i} + \frac{1}{C_{i}} \frac{\partial C_{i}}{\partial T} X_{i} \dot{T}$$

$$\gamma_{i} = \gamma_{i}^{0} \left[a_{\infty} + (1 - a_{\infty}) e^{-bp} \right]$$

Remarques:

 $\tilde{\sigma}$ représente le déviateur des contraintes, $J_2(Y) = \sqrt{3/2(Y:Y)}$ le deuxième invariant du tenseur Y,

H(F) la fonction d'Heavyside et $\langle ... \rangle$ les crochets de Mc Cawley ($\langle x \rangle = x$ si $x \ge 0$, 0 sinon).

Les variables q et ξ permettent de prendre en compte l'effet de mémoire de l'écrouissage sous chargement cyclique. Si $\eta = 1$, l'effet de mémoire n'est pas modélisé et les variables q et ξ ne sont pas considérées dans la résolution du système (q=0). Sinon, on a la condition suivante sur η : $0 < \eta \le 1/2$.

D'un point de vue thermodynamique, la variable d'écrouissage X_i est associée à sa variable duale α_i pour la relation $X_i = \frac{2}{3}\,C_i\,\alpha_i$. Le terme en \dot{T} intervenant dans l'équation donnant \dot{X}_i permet de traiter les cas de chargements anisothermes pour C_i fonction de la température.

4.7.1 Syntaxe

VISCOCHAB = VISCOCHAB FO = [R] ou [fonction] = alphak, [R] ou [fonction] = alphar, [R] ou [fonction] [R] ou [fonction] = n,[R] ou [fonction] = alpha, [R] ou [fonction] [R] ou [fonction] M R [R] ou [fonction] = mr,G R [R] ou [fonction] = gamar, MU = mu, [R] ou [fonction] Q 0 = 0.0, [R] ou [fonction] = Qm, [R] ou [fonction]

Révision: 13589

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 31/154 Clé: U4.43.01 Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE

```
♦ ETA
         = eta,
                               [R] ou [fonction]
 C1
       = C1,
                               [R] ou [fonction]
 M 1
         = m1,
                               [R] ou [fonction]
 D1
         = d1,
                               [R] ou [fonction]
 G X1
         = qx1,
                               [R] ou [fonction]
\bullet G\overline{1} 0
         = g10,
                               [R] ou [fonction]
♦ C2
         = C2,
                               [R] ou [fonction]
♦ M 2
         = m2,
                              [R] ou [fonction]
 D2
         = d2,
                               [R] ou [fonction]
 G X2
         = qx2,
                              [R] ou [fonction]
\bullet G2 0 = g20,
                              [R] ou [fonction]
                              [R] ou [fonction]
         = ainfi,
```

4.8 Mots clé facteur MEMO ECRO

Ce mot clé permet de définir les paramètres associés à l'effet de mémoire maximale d'écrouissage dans les comportements élastoplastiques ou élasto-visco-plastiques de Chaboche (cf. [R5.03.04]). Ce mot-clé est utilisable, conjointement aux mots-clés CIN1 CHAB ou CIN2 CHAB, pour définir les paramètres nécessaires au comportement VMIS CIN2 MEMO. De plus, en définissant les paramètres de viscosité sous LEMAITRE, il est possible d'utiliser un comportement visco_plastique à effet de mémoire maximale d'écrouissage par VISC CIN2 MEMO.

Les équations du modèle s'écrivent via un domaine représentant les déformations plastiques maximales atteintes:

$$F\left(\varepsilon^{p},\xi,q\right)=\frac{2}{3}J_{2}\left(\varepsilon^{p}-\xi\right)-q\leq0\ \text{ avec la loi d'évolution }\ \dot{\xi}=\frac{\left(I-\eta\right)}{\eta}\dot{q}\,n^{*}$$

q permet de calculer l'évolution de la loi l'écrouissage R(p) par :

$$\dot{R} = b(Q - R)\dot{p}$$
, $Q = Q_0 + (Q_m - Q_0)(1 - e^{-2\mu q})$

le critère de plasticité s'écrivant : $f\left(\sigma,R,X\right) = \left(\tilde{\sigma} - X_I - X_2\right)_{ea} - R_0 - R\left(p\right)$

4.8.1 **Syntaxe**

4.8.2 **Opérandes**

Mu = mu

Cœfficient de la loi exponentielle

Q M = Qm

Valeur de saturation du paramètre Q représentant l'écrouissage isotrope

Q 0 = Q0

Valeur intiale du paramètre *Q* représentant l'écrouissage isotrope

ETA = eta

Valeur permettant de modifier la prise en compte de la mémoire de la déformation plastique maximale : la valeur eta = 1/2 correspond à une prise en compte totale.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 32/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

4.9 Mots clé facteur CIN2 NRAD

Ce mot clé permet de définir les paramètres associés à l'effet de non proportionnalité du modèle de Chaboche (cf. [R5.03.04]).

4.9.1 Syntaxe

4.9.2 Opérandes

DELTA1, DELTA2 : coefficients compris entre 0 et 1 permettant de prendre en compte la non proportionnalité éventuelle du chargement. La valeur par défaut de 1 annule cet effet.

4.10 Mots clés facteur TAHERI, TAHERI FO

Définition des coefficients du modèle de comportement d'élasto-plasticité cyclique de Saïd Taheri [R5.03.05]. Brièvement, nous avons à résoudre, pour un incrément élasto-plastique :

$$\begin{vmatrix} \dot{\varepsilon}^p = \frac{3}{2} \ \dot{p} \frac{\tilde{\sigma} - X}{(\tilde{\sigma} - X)_{eq}} & \text{avec} \quad (x)_{eq} = \left(\frac{3}{2} \ x^t \ x\right)^{1/2} \\ \sigma = \Lambda \left(\varepsilon - \varepsilon_p\right) & R = D \left(A \|\varepsilon\|^\alpha + R_0\right) \\ (\sigma - X)_{eq} - R = 0 & X = C \left(S \varepsilon_p - \sigma_p \varepsilon_p^n\right) \\ \dot{\sigma}_p - \dot{R} - (X)_{eq} = 0 & \sigma_p = \text{Max}_t \left(X_{eq} + R\right) \\ \dot{\varepsilon}_p^n = 0 & D = 1 - me^{-bp\left(1 - \frac{\sigma_p}{S}\right)} \\ C = C_\infty + C_1 e^{-bp\left(1 - \frac{\sigma_p}{S}\right)} \end{aligned}$$

où les différents paramètres du matériau sont S, C_{∞} , C_{1} , b, m, A, α , R_{0}

Les différents paramètres peuvent dépendre de la température, dans ce cas on emploiera le mot clé TAHERI_FO.

4.10.1 Syntaxe

```
TAHERI_FO = _F(

R_0
                          [R] ou [fonction]
                   = R,
          \bullet ALPHA = a,
                           [R] ou [fonction]
           \bullet M = m,
                           [R] ou [fonction]
                            [R] ou [fonction]
          ♠ A
                  = A,
          ♦ B
                            [R] ou [fonction]
                  = B,
          ◆ C1 = C1,
                           [R] ou [fonction]
          ♦ C INF = Cinfi, [R] ou [fonction]
          ♦ S
                  = S, [R] ou [fonction]
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 33/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Remarque:

Une version viscoplastique du modèle de TAHERI est également disponible (cf. [R5.03.05]). Elle nécessite de définir des caractéristiques visqueuses à l'aide du mot clé facteur LEMAITRE OU LEMAITRE FO.

4.11 Mots clés facteurs MONO *

Définition des coefficients des modèles de comportement monocristallin ou polycristallin [R5.03.11]. En plus de ces caractéristiques, les constantes élastiques doivent être définies sous le mot clé ${\tt ELAS}$ ou ${\tt ELAS}$ ORTH .

Le comportement lié à chaque système de glissement d'un monocristal ou d'une phase d'un polycristal est (dans l'ensemble des comportements envisagés) de type élasto-visco-plastique.

Les comportements cristallins (autres que ceux définis à partir de la dynamique des dislocations) peuvent se décomposer en 3 types d'équations :

- •relation d'écoulement : $\Delta \gamma_s = g(\tau_s, \alpha_s, \gamma_s, p_s)$
- •évolutions de l'écrouissage cinématique : $\Delta \alpha_s = h(\tau_s, \alpha_s, \gamma_s, p_s)$
- •évolution de l'écrouissage isotrope : $R_s(p_s)$, avec $\Delta p_s = |\Delta \gamma_s|$

La relation d'écoulement MONO VISC1 est :

$$\Delta y_{s} = g\left(\tau_{s}, \alpha_{s}, y_{s}, p_{s}\right) = \left(\frac{\langle |\tau_{s} - c\alpha_{s}| - R(p_{s})\rangle}{K}\right)^{n}. \frac{\tau_{s} - c\alpha_{s}}{|\tau_{s} - c\alpha_{s}|}, \text{ les paramètres sont}: c, K, n$$

La relation d'écoulement MONO VISC2 est :

$$\Delta \gamma_{s} = g\left(\tau_{s}, \alpha_{s}, \gamma_{s}, p_{s}\right) = \left(\frac{\langle |\tau_{s} - c\alpha_{s} - a\gamma_{s}| - R(p_{s}) + \frac{c}{2d}(c\alpha_{s})^{2}\rangle}{K}\right)^{n} \cdot \frac{\tau_{s} - c\alpha_{s} - a\gamma_{s}}{|\tau_{s} - c\alpha_{s} - a\gamma_{s}|}$$

les paramètres sont alors : c , K , n , a , d

L'écrouissage cinématique peut être de la forme MONO CINE1 :

$$\Delta \alpha_s = h(\tau_s, \alpha_s, \gamma_s, p_s) = \Delta \gamma_s - d \cdot \alpha_s \cdot \Delta p_s$$
 avec pour paramètre: d .

ou bien MONO CINE2 :

$$\Delta \alpha_s = h \left(\tau_s \text{ , } \alpha_s \text{ , } \gamma_s \text{ , } p_s \right) = \Delta \gamma_s - d \cdot \alpha_s \cdot \Delta p_s - \left(\frac{|c \, \alpha_s|}{M} \right)^m \frac{\alpha_s}{|\alpha_s|} \text{ , les paramètres étant alors : } d \text{ , } M \text{ et } m \text{ .}$$

L'écrouissage isotrope peut par exemple être de la forme MONO ISOT1 :

$$R_s(p_s) = R_0 + Q\left(\sum_{r=1}^N h_{sr} \left(1 - e^{-bp_r}\right)\right) \text{ avec } h_{\text{sr}} \text{ matrices d'interaction, les paramètres sont } h \text{ , } Q \text{ , } R_0 \text{ , } b \text{ .}$$

Ou encore MONO ISOT2:

$$R_s(p_s) = R_0 + Q_1 \left(\sum_{sg} h_{sr} q^{ls}\right) + Q_2 q^{2s} \text{ , avec } dq^{is} = b_i \left(1 - q^{is}\right) . dp \text{ les paramètres sont } h \text{ , } Q_1 \text{ , } Q_2 \text{ , } b_1 \text{ , } b_2 \text{ , } R_0 \text{ .}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 34/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Les équations relatives aux lois cristallines <code>MONO_DD_KR</code>, <code>MONO_DD_CFC</code>, <code>MONO_DD_CFC_IRRA</code>, <code>MONO_DD_FAT</code>, <code>MONO_DD_CC</code>, <code>MONO_DD_CC_IRRA</code> issues de la dynamique des dislocations sont décrites dans le document [R4.03.11].

4.11.1 Syntaxe

Ces relations sont accessibles dans *Code_Aster* en 3D, déformations planes (D_PLAN), contraintes planes (C_PLAN) (via l'algorithme de de Borst) et axisymétrique (AXIS) à partir du mot-clé COMPORTEMENT de la commande STAT_NON_LINE. Le choix des relations permettant de bâtir le modèle de comportement de monocristal est effectué via l'opérateur DEFI COMPOR [U4.43.05].

```
MONO VISC1 = F (
   \bullet C = C,
                       [R]
   ♦ K
        = K,
                       [R]
   ♦ N
            n
                       [R] )
\mid MONO VISC2 = F (
   \bullet C = C,
                       [R]
   ♦ K
            Κ,
   ♦ N
           n,
                       [R]
        = a,
   ♦ A
                       [R]
   ♦ D
        = d
                       [R] )
[R]
         Q
               = Q,
                       [R]
              = b,
        В
                       [R]
        H = h,
                       [R]
        H1 = h1,
     \Diamond
                       [R]
     \Diamond
        H2 = h2
                      [R]
     \Diamond
         H3 = h3,
                       [R]
     \Diamond
        H4 = h4
                      [R]
     \Diamond
        H5 = h5,
                      [R]
        H6 = h6
                      [R] )
 Q1 = Q1,
                       [R]
        B1 = b1,
        Q2 = Q2
        B2 = b2
                       [R]
       H = h
                       [R]
       H1 = h1,
                       [R]
        H2 = h2,
     \Diamond
                       [R]
        H3 = h3,
     \Diamond
                       [R]
        H4 = h4,
     \Diamond
                       [R]
        H5 = h5,
     \Diamond
                       [R]
        H6 = h6
                       [R] )
  MONO CINE1 = F (
     \bullet D = D,
                       [R]
                              )
   MONO CINE2 = F(
     \bullet D = D,
                       [R]
        GM = M,
                       [R]
        PM = m,
                       [R]
        C = C
                       [R])
```

comportement de Kocks-Rauch spécifique aux matériaux CC, familles CUBIQUE1 et CUBIQUE2 (interaction entre les 24 systèmes de glissement)

| MONO DD KR = F(

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 35/154 Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision : 13589

```
[R] Constante de Boltzmann, en eV/K
       \bullet K = k,
          TAUR = taur, [R] Contrainte de cisaillement à T=0{
m K}
          TAU0 = tau0, [R] Contrainte critique initiale de cisaillement
           GAMMA0 = gammap0, [R] Vitesse d ecoulement initiale
           DELTAGO = deltaGO, [R] Gain d'énergie au franchissement d'obstacle
           BSD = BsurD [R] fonction de la taille du grain B/Dc
                   = GCsurB [R] distance critique d'annihilation GC/Bc
                 = K, [R] relatif à la direction de dislocation
          KDCS
          P = p_{i}
                              [R] dépendant de la forme de l'obstacle
                              [R] dépendant de la forme de l'obstacle
               = q,
       # Définition de la matrice d'interaction spécifique (cf. [R5.03.11])
          H = h
                         [R]
         H1 = h1,
                           [R]
          H2 = h2,
                          [R]
          H3 = h3,
                          [R]
           H4 = h4,
                           [R]
           H5 = h5,
                           [R]
 # comportements spécifiques aux matériaux CFC, famille OCTAERIQUE (interaction entre les 12
systèmes de glissement)
 | MONO_DD_CFC = _F(
       \Diamond GAMMA0= gammap0 [R] Vitesse initiale, par défaut 0.001 \, \mathrm{s}^{-1}
         TAU F = tauf [R] Seuil, en unité de contraintes
       \Diamond
          A = A
                              [R] paramètre A, sans unité, par défaut 0.13
         B = B
                             [R] paramètre B, sans unité, par défaut 0.005
                             [R] exposant n, doit être grand ( >50 ), par défaut 200
         N = N
                             [R] paramètre Y ,en unité de longueur
         Y = Y
                             [R] paramètre d'écrouissage alpha, par défaut 0.35
         ALPHA=a
          BETA =b
                              [R] paramètre d'écrouissage b, par défaut 0.35
          RHO REF = rho ref, paramètre rho ref, en unité de longueur m^{-2}
       # Définition de la matrice d'interaction spécifique (cf. [R5.03.11])
           \Diamond H = h,
                           [R]
         \Diamond H1 = a*,
                                     [R] par défaut 0.124
            \Diamond H2 = a colinéaire [R] par défaut 0.625
            \Diamond H3 = a_glissile , [R] par défaut 0.137
                                    [R] par défaut 0.122
            ♦ H4 = a Lomer
            \Diamond H5 = a Hirth
                                     [R] par défaut 0.07
 | MONO DD CFC IRRA = F ( mêmes mot-clés que MONO DD CFC, sauf :
```

```
[R] paramètre gérant l'évolution de \phi_{s}^{voids}
      DZ IRRA
                     = \zeta \geq 0
                                         [R] paramètre gérant l'évolution de \rho_{s}^{loops}
      XI IRRA
                     = \xi \ge 0
                                         [R] paramètre gérant l'évolution de 	au_c^{forest}
      ALP_VOID = \alpha_{voids}
                                         [R] paramètre gérant l'évolution de 	au_s^{forest}
      ALP LOOP = \alpha_{loops}
                                              [R] limite à saturation de \,\omega_{s}^{loops} = b^2 \! 	imes \! \rho_{s}^{loops}
                     = \rho_{sat}b^2 = \omega_{sat}
      RHO SAT
                                         [R] limite à saturation de \phi_{voids}
      PHI_SAT = \phi_{sat}
MONO DD FAT = F(
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 36/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
GAMMA0= gammap0 [R] Vitesse d'écoulement initiale en s-1
                         [R] Seuil, en unité de contraintes
   TAU F = tauf
                         [R] Constante de Burgers b, en unité de longueur
   BETA= b
                         [R] exposant n, doit être grand (>50)
   N = N
   UN SUR D = 1/d
                         [R] paramètre fonction de la taille de grain, en unité de
1/longueur
   GC0=gc0
                    [R] distance critique d'annihilation, en unité de longueur
                [R] paramètre relatif au libre parcours moyen des dislocations, sans unité
   K = K
# Définition de la matrice d'interaction spécifique (cf. [R5.03.11])
   \Diamond H = h,
   \Diamond H1 = a*,
                                 [R] par défaut 0.124
                               [R] par défaut 0.625
     ♦ H2 = a colinéaire
     \Diamond H3 = a glissile , [R] par défaut 0.137
     \Diamond H4 = a Lomer
                                [R] par défaut 0.122
```

[R] par défaut 0.07

comportement spécifique aux matériaux CC à basse et à haute température, famille CUBIQUE1 (interaction entre les 12 systèmes de glissement)

 \Diamond H5 = a Hirth

```
| MONO_DD_CC = _F(
       B = b
                                       paramètre B, en unité de longueur
                              [R]
       GH= H
                              [R]
                                       paramètre H, en unité de 1/temps
                                       énergie d'activation
       DELTAGO = \Delta G_0
                              [R]
       TAU_0 = \tau_0
                              [R]
                                       seuil ultime, en unité de contraintes
       TAU F = \tau_F
                                       seuil initial, en unité de contraintes
                              [R]
        GAMMA0= \dot{\gamma}_0
                                      Vitesse d'écoulement initiale,
                             [R]
        N = N
                              [R]
                                       exposant n,
        RHO_MOB= 
ho_{mob}
                                       densité de dislocations mobiles, en unité de longueur <sup>-2</sup>
                              [R]
        D=D
                              [R] paramètre D, en unité de longueur
                              [R] paramètre D_{\mathit{LAT}} ,lié à la taille de grain, en unité de longueur
        D LAT
                              [R] paramètre Y AT en unité de longueur
        Y AT
                                  [R] paramètre K F en unité de longueur
       ΚF
                                  [R] paramètre K SELF en unité de longueur
       K SELF
                                  [R] Constante de Boltzmann, en énergie/ K, ex : eV/K
       K BOLTZ
                              [R] parametre dEps/dT pour le calcul de \Delta G
       DEPDT
       # Définition de la matrice d'interaction spécifique (cf. [R5.03.11])
           \Diamond H = h,
                                  [R]
               H1 = h0
                                  [R]
             \Diamond H2 = h1
                                 [R]
             \Diamond H3 = h2 ,
                                 [R]
             \Diamond H4 = h3
                                  [R]
             \Diamond H5 = h4
                                  [R]
             \Diamond H6 = h5
                                  [R]
```

comportement spécifique aux matériaux CC à basse et à haute température, famille CUBIQUE1 (interaction entre les 12 systèmes de glissement) avec influence de 'irradiation (densités de dislocation spécifiques):

```
| MONO_DD_CC_IRRA = _F( mêmes mot-clés que MONO_DD_CC, sauf :
```

lacktriangle A_IRRA = a_{irr} [R] paramètre permettant la variation de $lpha_{AT}$ avec ho_{irr}

• XI_IRRA = ξ [R] paramètre permettant la variation de ρ_{irr} avec Δp

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 37/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

4.12 Mots clés facteur LEMAITRE, LEMAITRE FO

Définition des coefficients de la relation de viscoplasticité non-linéaire de Lemaitre [R5.03.08]. Les équations sont les suivantes :

$$\begin{vmatrix} \dot{\varepsilon}_{ij}^{v} = \frac{3}{2} \dot{p} \frac{\tilde{\sigma}_{ij}}{\sigma_{eq}} \\ \dot{p} = \left[\frac{1}{K} \frac{\sigma_{eq}}{p^{1/m}} \right]^{n} \\ \sigma = \Lambda \left(\varepsilon - \varepsilon^{v} \right) \end{vmatrix}$$

Les coefficients à introduire sont : n > 0 , $\frac{1}{K}$ et $\frac{1}{m} \ge 0$.

4.12.1 Syntaxe

Remarque:

En prenant $\frac{1}{m} = 0$ (soit $m = +\infty$), c'est-à-dire en mettant 0 derrière l'opérande UN_SUR_M , on obtient une relation de visco-élasticité non-linéaire de Norton.

4.13 Mot clé facteur VISC_SINH

Définition des coefficients de la loi de viscosité définie par le potentiel viscoplastique suivant :

$$\Phi^{vp} = \Phi^p - \sigma_0 sh^{-1} \left[\left(\frac{\dot{p}}{\dot{\varepsilon}_0} \right)^{\frac{1}{m}} \right]$$

L'équation définissant le taux de déformation plastique cumulée est donc la suivante :

$$\dot{p} = \dot{\varepsilon}_0 \left[sh \left(\frac{\langle \Phi_p \rangle}{\sigma_0} \right) \right]^m$$

expression dans laquelle $\langle x
angle$ désigne la partie positive de x et Φ_p le seuil plastique.

Ce modèle de viscosité peut être associé :

•Au mot clé ROUSSELIER pour définir la loi de comportement ROUSS VISC

•Au mots clés VMIS_ISOT_TRAC et VMIS_ISOT_LINE version SIMO_MIEHE : pour définir les lois de comportement VISC ISOT TRAC et VISC ISOT LINE.

Les coefficients à introduire sont : m , ε_0 et $\sigma_0 > 0$.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 38/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

4.13.1 Syntaxe

4.14 Mot clé LEMA SEUIL

Définition des coefficients de la relation de viscoplasticité non-linéaire de Lemaitre avec seuil [R5.03.08]. On se place dans l'hypothèse des petites perturbations et on scinde le tenseur des déformations en une partie élastique, une partie thermique, une partie anélastique (connue) et une partie visqueuse. Les équations sont alors :

$$\varepsilon_{tot} = \varepsilon_e + \varepsilon_{th} + \varepsilon_a + \varepsilon_v
\sigma = A(T)\varepsilon_e
\dot{\varepsilon_v} = g(\sigma_{eq}, \lambda, T)\frac{3}{2}\frac{\tilde{\sigma}}{\sigma_{eq}}$$

avec:

 λ : déformation visqueuse cumulée $\dot{\lambda} = \sqrt{\frac{2}{3}\,\dot{\varepsilon}_{v}\!:\!\dot{\varepsilon}_{v}}$

 $\tilde{\sigma} : \text{déviateur des contraintes} \ \ \tilde{\sigma} = \sigma - \frac{1}{3} \operatorname{Tr}(\sigma) I$

 $\sigma_{\it eq}$: contrainte équivalente $\sigma_{\it eq} = \sqrt{\frac{3}{2}\,\tilde{\sigma}:\tilde{\sigma}}$

A(T): tenseur d'élasticité

et:

si $D \le 1$ alors $g(\sigma, \lambda, T) = 0$ (comportement purement élastique)

si
$$D > 1$$
 alors $g(\sigma, \lambda, T) = A\left(\frac{2}{\sqrt{3}}\sigma\right)\Phi$ avec $A \ge 0, \Phi \ge 0$

Avec:
$$D = \frac{1}{S} \int_{0}^{t} \sigma_{eq}(u) du$$

Les données matériaux à renseigner par l'utilisateur sont A et S.

Quant au paramètre ϕ , il s'agit du flux de neutrons qui bombarde le matériau (quotient de l'incrément de fluence, définie par le mot clé <code>AFFE_VARC</code> de <code>AFFE_MATERIAU</code>, par l'incrément de temps).

Le module d'Young E et le coefficient de Poisson $_{\mathcal{V}}$ sont ceux fournis sous les mots clés facteurs ELAS ou ELAS_FO.

4.14.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 39/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

4.15 Mot clé facteur VISC_IRRA_LOG

Définition d'une loi de fluage sous irradiation des tubes guides. Cette loi est constituée d'une loi de type primaire et d'une loi secondaire en logarithme de la fluence (cf. [R5.03.08]).

La formulation est la suivante (en uni-axial) :

$$\varepsilon_f = A \cdot \exp\left(-\frac{Q}{T}\right)$$
. $\sigma \cdot \ln\left(1 + \omega \cdot \Phi \cdot t\right) + B \cdot \exp\left(-\frac{Q}{T}\right)$. $\sigma \cdot \Phi \cdot t$

 ε_f déformation axiale de fluage

Q énergie d'activation

T température

 σ contrainte axiale appliquée au tube guide en MPa

 $\Phi . t = \Phi_t$ Fluence ($10^{24} neutrons/m^2$) = produit du flux Φ par le temps t

t temps, exprimé en heures

 ω Constante de temps, exprimée telle que ω . Φ . t soit sans unité

A Constante, exprimée telle que A . σ soit homogène à une déformation

B constante, exprimée telle que B. σ . Φ . t soit homogène à une déformation

Remarque : dans la programmation, le rapport Q/T est en fait pris comme Q/(T+273,15) , ce qui signifie que le champ de température (variable de commande) doit être en ${}^{\circ}C$ et Q en ${}^{\circ}K$.

4.15.1 Syntaxe

4.16 Mot clé facteur GRAN_IRRA_LOG

Définition d'une loi de fluage sous irradiation avec grandissement des tubes guides. Par rapport à $VISC_IRRA_LOG$, un terme de grandissement est ajouté (cf. [R5.03.08]) :

 $\varepsilon_g = f(T, \Phi_t)$ où f est une fonction de la température T exprimée en $^{\circ}C$ et de la fluence Φ_t exprimée en $10^{24} neutrons/m^2$.

4.16.1 Syntaxe

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 40/154

Clé: U4.43.01

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

```
0,128,
                                  [DEFAUT]
                                  [R]
                  a,
                  0,01159,
                                  [DEFAUT]
               /
                  b,
                                  [R]
FLUX PHI
           = phi,
                                  [R]
CSTE TPS
                  0,3540,
                                  [DEFAUT]
                                  [R]
                  W,
ENER ACT
                  5000
                                  [DEFAUT]
               /
                  q,
                                  [R]
GRAN FO
                                  [fonction]
           = Fct g,
```

4.17 Mots clés facteur IRRAD3M

Loi de comportement des aciers sous irradiation (cf. [R5.03.23]).

La loi plastique devant se décrire sous la forme $K(p+p_0)^n$, il est nécessaire de calculer ces paramètres à partir de R02, RM, $EPSILON_U$ et KAPPA via une méthode de dichotomie.

4.17.1 Syntaxe

```
| IRRAD3M = F
                 ♦ R02
                              = R02,
                                                    [fonction]
                   EPSI U
                              = eps i,
                                                    [fonction]
                              = RM
                                                    [fonction]
                 ♦ RM
                 ♦ AIO
                              = AIO
                                                    [R]
                   ZETA_F
                              = y0
                                                    [fonction]
                         S
                              = etai,
                   ETAI
                                                    [R]
                              = R,
                                                    [fonction]
                   RG0
                              = ALPHA,
                   ALHA
                                                    [R]
                              = PHIO,
                   PHI0
                                                    [R]
                   KAPPA
                              = / KAPPA
                                                    [R]
                                / 0.8
                                                    [DEFAUT]
                              = z0,
                   ZETA G
                                                    [fonction]
                   TOLER ET
                              = /inc
                                 /0.15
                                                    [DEFAUT]
```

4.17.2 Opérandes R02/RM/EPSI U/KAPPA

```
R02 = R02

EPSI_U = eps i _u

RM = RM

KAPPA = KAPPA
```

Paramètres intervenant dans la partie plastique de la loi. R02 est la limite d'élasticité à 0.2% de déformation plastique, Rm est la contrainte ultime, et epsi_u est l'allongement réparti.

```
TOLER ET = inc
```

Ce mot clef correspond à l'erreur que l'on autorise sur le dépassement du seuil du fluage d'irradiation lors de l'intégration numérique. Si au cours du calcul le critère n'est pas respecté, Code_Aster subdivise les pas de temps, à condition que la subdivision des pas de temps soit autorisée, sinon le code s'arrête.

4.17.3 Opérandes AI02/ZETA F/ETAI S

```
AIO = AIO,

ZETA_F = yO.

ETAI S = etai,
```

Paramètres liés à l'irradiation. y0 est une fonction de la température.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 41/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

4.17.4 Opérandes RGO/ALPHA/PHIO/ZETA G

ALPHA = ALPHA, PHIO = PHIO, RGO = R, ZETA G = zO

Paramètres liés au gonflement.

4.18 Mots clés facteurs ECRO COOK, ECRO COOK FO

Loi de plasticité à critère de Von Mises et à écrouissage isotrope suivant une loi de Johnson-Cook.

4.18.1 Syntaxe

4.18.2 Opérandes

La courbe d'écrouissage est déduite de la courbe uni-axiale reliant les déformations aux contraintes, dont l'expression est :

$$\sigma(p, \dot{p}) = \left(A + Bp^{n}\right) \left(1 + C \ln\left(\frac{\dot{p}}{p_{0}}\right)\right) \left(1 - \left(\frac{T - T_{room}}{T_{melt} - T_{room}}\right)^{m}\right)$$

Cette expression peut être réécrite de la manière suivante :

$$\sigma(p, \dot{p}) = (A + Bp^{n})(1 + C \ln(\dot{p}^{*}))(1 - T^{*n})$$

Où:

$$\dot{p}^* = \begin{cases} \frac{\dot{p}}{\dot{p}_0} & \text{si} \quad \dot{p} \ge \dot{p}_0 \\ 1 & \text{si} \quad \dot{p} \le \dot{p}_0 \end{cases} \text{ et } T^* = \begin{cases} \frac{T - T_{room}}{T_{melt} - T_{room}} & \text{si} \quad T \ge T_{room} \\ 0 & \text{si} \quad T \le T_{room} \end{cases}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 42/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5 Comportements liés à l'endommagement et la rupture

5.1 Mots clés facteur ROUSSELIER, ROUSSELIER FO

Définition des coefficients du modèle de comportement de rupture ductile de Rousselier (cf.[R5.03.06] et [R5.03.07]). Ce modèle peut être utilisé en petites déformations, en grandes déformations et en viscoplasticité (mot clé VISC SINH)

Brièvement, on résout pour un incrément élastoplastique :

$$\begin{split} &\left|\frac{\sigma_{eq}}{\rho} - R(p) + D\,\sigma_1 f \, \exp\!\left(\frac{\sigma_H}{\sigma_1}\rho\right) \!\!\!\! = \!\!\! 0 \quad \text{éq 5.1-1} \\ &\sigma \!\!\!\! = \!\!\! \rho \, \Lambda \! \left(\varepsilon \! - \! \varepsilon^p\right) \\ &\dot{\varepsilon}_p \!\!\!\! = \!\!\!\! \dot{p} \, \rho \frac{\partial f}{\partial \sigma} \\ &\dot{f} \!\!\!\! = \!\!\! 3 (1 \! - \! f) \varepsilon_H^p \end{split}$$

$$\left(\frac{\partial f}{\partial \sigma} = \frac{1}{\rho} \left(\frac{3}{2} \frac{\tilde{\sigma}}{\sigma_{eq}} + \frac{Df}{3} \exp\left(\frac{\sigma_H}{\sigma_I \rho}\right) \right) \right)$$
avec
$$\rho = \frac{I - f}{I - f_0}$$
éq 5.1-2

R(p) entrée par l'intermédiaire de la courbe de traction (mot clé TRACTION).

Avec les coefficients matériaux D, $\sigma_L f_\theta$ spécifiques au modèle de ROUSSELIER.

Ces différents paramètres peuvent dépendre de la température, dans ce cas on emploiera le mot clé ROUSSELIER_FO.

Il est possible de compléter le modèle en faisant intervenir les quantités suivantes:

• la porosité critique f_c au-delà de laquelle la croissance des cavités est accélérée :

$$\dot{f} = 3 A (1 - f) \varepsilon_H^p$$
 si $f > f_c$

deux caractéristiques supplémentaires sont alors nécessaires : f_c et A .

• la porosité limite f_l au-delà de laquelle le matériau est considéré cassé. Le comportement est alors remplacé par une chute imposée des contraintes :

$$\dot{\sigma}\!=\!-\lambda\,E\frac{\sigma}{|\sigma|}|\dot{\varepsilon}|\quad si\,f\!=\!f_{I} \ \ (\text{avec}\ E\ \ \text{d\'efini sous}\ \text{ELAS}).$$

deux caractéristiques supplémentaires sont alors nécessaires : f_{\perp} et λ .

• le taux de germination volumique de fissures de clivages A_n , modifiant comme suit les équations [éq 5.1-1] et [éq 5.1-2].

$$\left(\frac{\sigma_{eq}}{\rho} - R(p) + D\sigma_1(f + A_n p) \exp\left(\frac{\sigma_H}{\sigma_1 \rho}\right)\right) = 0$$

$$\rho = \frac{1 - f - A_n p}{1 - f_0}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 43/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Ces cinq derniers paramètres sont indépendants de la température. Le tableau suivant de correspondance doit être utilisé:

Modélisation	Mots-clés		
D	D		
σ_1	SIGM_1		
f_0	PORO_INIT		
f_{c}	PORO_CRIT dp		
A	PORO_ACCE		
\overline{A}_n	AN		
\overline{f}_{l}	PORO_LIMI		
λ	D_SIGM_EPSI_NORM		

Dans la version SIMO_MIEHE la loi de comportement demande un redécoupage quand l'incrément de déformation plastique est supérieur à la valeur dp fournie derrière le mot clé DP MAXI.

Le mot clé BETA est à renseigner avec les comportements ROUSS_PR ou ROUSS_VISC pour prendre en compte l'échauffement adiabatique : il fixe la proportion d'énergie plastique qui est effectivement transformée en chaleur.

Le choix est donné à l'utilisateur par l'intermédiaire du mot clé PORO_TYPE de changer la formulation de la porosité en fonction de la déformation plastique ou de la déformation totale. Il a été remarqué que pour une porosité initiale f_0 faible, le comportement au début d'évolution change fortement en fonction de ce paramètre. Ainsi PORO_TYPE est affecté de 1 (porosité en déformation plastique), 2 (porosité en déformation totale).

5.1.1 Syntaxe

```
| / ROUSSELIER =
  /ROUSSELIER FO= F (
                                                              [R] ou [fonction]
                       D
                                                 D,
                                                              [R] ou [fonction]
                        SIGM 1
                                                 sigma1,
                        PORO INIT
                                         =
                                                 f0,
                                                              [R] ou [fonction]
                        PORO CRIT
                                                 1.D0,
                                                              [DEFAUT]
                                                 fc,
                                                              [R]
                    \Diamond
                                                 1.D0,
                                                              [DEFAUT]
                        PORO ACCE
                                                 Α,
                                                              [R]
                    \Diamond
                                                 0.D0,
                                                              [DEFAUT]
                                                 An,
                        PORO LIMI
                                                 0.999,
                                                              [DEFAUT]
                                                 fl,
                                                              [R]
                    \Diamond
                                                 1.D0,
                        D SIGM EPSI NORM=/
                                                              [DEFAUT]
                                                 lambda,
                                                              [R]
                    \Diamond
                        DP MAXI
                                                 0.1,
                                                              [DEFAUT]
                                                 dp,
                                                              [R]
                    \Diamond
                        BETA
                                                 0.85,
                                                              [DEFAUT]
                                                 beta
                                                              [R]
                        PORO TYPE
                                                 1
                                                              [DEFAUT]
                                                 2
                                                              [R]
            )
```

5.1.2 Aide à l'utilisation

Le modèle de Rousselier a fait l'objet de nombreux développements et dispose de plusieurs variantes nommées ROUSSELIER, ROUSS_PR et ROUSS_VISC (ces modèles sont disponibles dans la commande STAT NON LINE par l'intermédiaire du mot clé RELATION). Ainsi chacun de ses modèles

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 44/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

nécessite une connaissance particulière du point de vue « utilisateur ». Afin de clarifier cela, un tableau récapitulatif est exposé ci-dessous, accompagné de diverses remarques.

		ROUSSELIER [R5.03.06]	ROUSS_PR [R5.03.07]	ROUSS_VISC [R5.03.07]
COMPORTEMENT	SIMO_MIEHE	x		
	GDEF_LOG	x		
	PETIT_REAC		x	x
MODELISATION	3D	x	x	x
	Axisymétrique	x	x	х
	СР		x	х
	DP	x	x	х
	INCOMPRESSIBLE (xxx_inco_ugp)	х		

Remarques:

Lorsque l'on utilise les éléments incompressibles (se reporter à la doc [R3.06.08]), le mot clé C_GONF doit être renseigné dans DEFI_MATERIAU sous l'opérande NON_LOCAL (se reporter au §5.6 et au cas-test ssnp122a).

Pour une formulation à trois champs UPG , il est préférable d'utiliser le solveur MUMPS pour résoudre les systèmes linéaires. De plus, l'utilisateur doit être averti qu'il est conseillé de considérer comme critère de convergence, un critère de convergence par contrainte de référence s ous le mot clé RESI REFE RELA.

5.2 Mots clés vendochab / vendochab_fo

Définition des coefficients du modèle viscoplastique avec endommagement scalaire de Chaboche confer [R5.03.15]). C'est un comportement à écrouissage-viscosité multiplicatif couplé à de l'endommagement isotrope. Brièvement, les relations sont :

$$\begin{split} & \left| \sigma = \left(I - D \right) A \varepsilon^{e} \text{ et } \varepsilon^{e} = \varepsilon - \varepsilon^{th} - \varepsilon^{p} \\ & \varepsilon^{p} = \frac{3}{2} \dot{p} \frac{\tilde{\sigma}}{\sigma_{eq}} \text{ avec } \dot{p} = \frac{\dot{r}}{\left(I - D \right)} \\ & \dot{r} = \left(\frac{\sigma_{eq} - S \left(I - D \right)}{\left(I - D \right) K r^{I/M}} \right)^{N} \\ & \dot{D} = \left(\frac{X \left(\sigma \right)}{A} \right)^{R} \left(I - D \right)^{-k \left(X \left(\sigma \right) \right)} \end{split}$$

avec D, la variable scalaire d'endommagement isotrope et :

$$\chi(\sigma) = \alpha J_0(\sigma) + \beta J_1(\sigma) + (1 - \alpha - \beta) J_2(\sigma)$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 45/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

où:

 $J_{\rho}(\sigma)$ est la contrainte principale maximale

$$J_{I}(\sigma) = Tr(\sigma)$$

$$J_2(\sigma) = \sigma_{eq}$$

 $\langle x
angle$: partie positive de x , $\tilde{\sigma}$ déviateur des contraintes et σ_{eq} la contrainte de Von Mises.

5.2.1 Syntaxe

Le tableau ci-dessous résume les correspondances entre les symboles des équations et les mots clés d'Aster.

Paramètre matériau	Symbole dans les équations	Mot clé dans <i>Aster</i>
Seuil de viscoplasticité	S	'SY'
Coefficient 1 de la contrainte équivalente de fluage	α	'ALPHA_D'
Coefficient 2 de la contrainte équivalente de fluage	β	'BETA_D'
Coefficient de la loi d'endommagement	A	'A_D'
Premier exposant de la loi d'endommagement	R	'R_D'
Deuxième exposant de la loi d'endommagement	$k[\chi[\sigma]]$	'K_D'

Remarque:

Le paramètre ${\it K_D}$ peut être défini comme une constante, une fonction d'un paramètre ' ${\it TEMP'}$ ou une nappe (variable de température et de contrainte $\chi(\sigma)$). Dans ce cas, utiliser ${\it DEFI_NAPPE}$ avec comme premier paramètre ' ${\it TEMP'}$ pour la température en ° ${\it C}$ et comme second paramètre ' ${\it X'}$ (**obligatoire**) pour les contraintes en $\chi(\sigma)$ ${\it MPa}$. Si ${\it K_D}$ ne dépend que de $\chi(\sigma)$, il faut utiliser ${\it DEFI_NAPPE}$ de toute façon en introduisant par exemple 2 fois le même jeu de données en contrainte pour deux valeurs différentes de la température.

5.3 Mots clés VISC_ENDO / VISC_ENDO_FO

Définition des coefficients du modèle visco-plastique de Lemaître avec endommagement scalaire VISC_ENDO_LEMA cf. [R5.03.15]), qui correspond à une version simplifiée et optimisée du modèle VENDOCHAB (cf. [U4,51,11]).

$$\sigma = (I - D) A \varepsilon^{e} \text{ et } \varepsilon^{e} = \varepsilon - \varepsilon^{th} - \varepsilon^{p}$$

$$\dot{\varepsilon}^{p} = \frac{3}{2} \dot{p} \frac{\tilde{\sigma}}{\sigma_{eq}} \text{ avec } \dot{p} = \frac{\dot{r}}{(I - D)}$$

$$\dot{r} = \left(\frac{\sigma_{eq}}{(I - D)} - \sigma_{y}}{Kr^{I/M}}\right)^{N} \dot{D} = \left(\frac{\sigma_{eq}}{A(I - D)}\right)^{R}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 46/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.3.1 Syntaxe

Le tableau ci-dessous résume les correspondances entre les symboles des équations et les mots clés d'Aster.

Paramètre matériau	Symbole dans les équations	Mot clé dans Aster
Seuil de viscoplasticité	$\sigma_{_{\scriptscriptstyle{\mathcal{V}}}}$	'SY'
Coefficient de la loi d'endommagement	Ä	'A_D'
Premier exposant de la loi d'endommagement	R	'R_D'

5.4 Mot clé hayhurst

Définition des coefficients du modèle visco-plastique de Hayhurst, pour décrire le comportement élasto-viscoplastique des aciers austénitiques, avec un endommagement scalaire en sinus hyperbolique, fonction de la contrainte principale maximale, un écrouissage isotrope et une loi visqueuse en sinus hyperbolique :

$$\begin{split} & \sigma = (I - D)C \, \varepsilon^e \, \, \text{et} \, \, \varepsilon^e = \varepsilon - \varepsilon^{th} - \varepsilon^p \\ & \varepsilon^{\dot{p}} = \frac{3}{2} \, \, \dot{p} \frac{\tilde{\sigma}}{\sigma_{eq}} \, \, \text{avec} \, \, \dot{p} = \dot{\varepsilon}_0 \, \text{sinh} \left(\frac{\sigma_{eq}(I - H)}{K(I - D)(I - \phi)} \right) \, \, \, \text{avec} \, \, \, \dot{\phi} = \frac{k_c}{3} (I - \phi)^4 \\ & \text{si S_EQUI_D} = 0 \quad \dot{D} = \dot{A}_0 \, \text{sinh} \left(\frac{\alpha < \sigma_I >_+ + \sigma_{eq}(I - \alpha)}{\sigma_0} \right) \\ & \text{si S_EQUI_D} = 1 \quad \dot{D} = \dot{A}_0 \, \text{sinh} \left(\frac{\alpha < tr(\sigma) >_+ + \sigma_{eq}(I - \alpha)}{\sigma_0} \right) \\ & H = H_I + H_2 \\ & \dot{H}_i = \frac{h_i}{\sigma_{eq}} \left(H_i^* - \delta_i \, H_i \right) \dot{p} \quad i = 1, 2 \end{split}$$

5.4.1 Syntaxe

| / HAYHURST = _F (

• EPSO =
$$\dot{\varepsilon}_0$$
 [R]

• K = K , [R]

• H1 = h_1 , [R]

• H2 = h_2 , [R]

• DELTA1 = δ_1 , [R]

• DELTA2 = δ_2 , [R]

• H1ST = H_1^* , [R]

• H2ST = H_2^* , [R]

• BIGA = \dot{A}_0 , [R]

• SIGO = σ_0 , [R]

• ALPHAD = / 0 [DEFAUT]

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 47/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

5.5 Mot clé facteur RUPT FRAG, RUPT FRAG FO

La théorie de la rupture de Francfort et Marigo permet de modéliser l'apparition et la propagation de fissures en rupture fragile. Elle s'appuie sur le critère de Griffith qui compare la restitution d'énergie élastique et l'énergie dissipée lors de la création d'une surface fissurée, fournie par le mot clé GC. Ce sont les notions qui sont utilisées pour décrire la rupture dans les modèles de zones cohésives, moyennant la définition d'autres notions spécifiques à certaines lois. RUPT_FRAG est le mot clé utilisé pour définir les paramètres matériaux des lois de comportement cohésives, CZM_* (à l'exception de CZM_TRA_MIX et CZM_LAB_MIX) (voir [R7.02.11]).

5.5.1 Syntaxe

```
♦ | / RUPT FRAG
                       F (
                     ♦ GC
                                                         [R]
                                           gc,
                     \Diamond SIGM C
                                        = sigm,
                                                         [R]
                     ♦ PENA ADHERENCE
                                           pad,
                     ♦ PENA CONTACT
                                           /pco,
                                                         [R]
                                           /1.,
                                                         [DEFAUT]
                     ♦ PENA LAGR
                                           /pla
                                                         [R]
                                           /100.,
                                                         [DEFAUT]
                     ♦ RIGI GLIS
                                          /pgl,
                                                         [R]
                                            /10.,
                                                         [DEFAUT]
                     ♦ CINEMATIQUE
                                        = /'UNILATER', [DEFAUT]
                                           /'GLIS 2D',
                                                         [TXM]
                                            /'GLIS 1D',
                                                         [TXM]
      / RUPT FRAG FO = F (
                     ♦ GC
                                                         [fonction]
                                            gc,
                     ♦ SIGM C
                                                        [fonction]
                                           sigm,
                     ♦ PENA ADHERENCE
                                           pad,
                                                         [fonction]
                      PENA CONTACT
                                                         [fonction]
                                           pco,
                     ♦ PENA LAGR
                                           /pla
                                                         [R]
                                            /100.,
                                                         [DEFAUT]
                     ♦ RIGI GLIS
                                        = /pgl,
                                                         [R]
                                           /10.,
                                                         [DEFAUT]
                     ♦ CINEMATIQUE
                                        = /'UNILATER', [DEFAUT]
                                           /'GLIS 2D', [TXM]
                                            /'GLIS 1D',
                                                         [TXM]
                    )
```

5.5.2 Opérande G_C

L'énergie dissipée est proportionnelle à la surface de fissure créée, le coefficient de proportionnalité étant la densité d'énergie critique du matériau G_c .

5.5.3 Opérande SIGM C

Contrainte critique à l'origine à partir de laquelle la fissure va s'ouvrir et la contrainte entre les lèvres décroître.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 48/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.5.4 Opérande PENA ADHERENCE

Petit paramètre de régularisation de la contrainte en zéro (pour plus de détails voir [R7.02.11]).

Remarque:

Les paramètres SIGM_C et PENA_ADHERENCE sont uniquement obligatoires dans le cas des modélisations xxx_JOINT. Ils ne sont pas utilisés pour le critère de Griffith, c'est pourquoi ils apparaissent comme facultatifs au niveau du catalogue.

5.5.5 Opérande PENA CONTACT

Petit paramètre de régularisation du contact.

5.5.6 Opérandes PENA_LAGR et RIGI_GLIS

Paramètre de pénalisation du lagrangien ($pla \ge 1.01$) et rigidité en mode de glissement.

5.5.7 Opérande CINEMATIQUE

Détermine les modes d'ouverture autorisés par la loi d'interface pour la loi CZM_TAC_MIX . 'UNILATER' signifie que les deux volumes de part et d'autre de l'interface ne peuvent s'interpénétrer, 'GLIS_2D' que les deux volumes ne peuvent que coulisser dans le plan tangent à l'interface, et 'GLIS_1D' qu'il ne peuvent coulisser que dans une seule direction.

Le repère tangent considéré est défini via le mot-clé facteur MASSIF de AFFE_CARA_ELEM [U4.42.01]. Dans le cas d'un glissement unidimensionnel, la seule direction de glissement possible est définie par le second vecteur du repère pivoté (Ov).

5.6 Mot clé facteur non local

Ce mot clé facteur permet de renseigner les caractéristiques nécessaires à l'emploi de modèles de comportement non locaux pour lesquels la réponse du matériau ne se définit plus à l'échelle du point matériel mais à celle de la structure, voir également AFFE MODELE [U4.41.01] et le fascicule [R5.04].

5.6.1 Syntaxe

```
F (
| NON LOCAL =
               long,
                                                   [R]
               ♦ C GRAD VARI
                                                   [R]
                                        long,
                ♦ COEF RIGI MINI
                                        coef,
                                                   [R]
                \Diamond
                    C GONF
                                            gonf,
                                                      [R]
                \Diamond
                    PENA LAGR
                                                      [R]
                                            pena,
```

5.6.2 Opérandes LONG CARA/C GRAD VARI/COEF RIGI MINI/C GONF/PENA LAGR

```
LONG CARA = long
```

Détermine la longueur caractéristique ou échelle de longueur interne au matériau. A ne pas utiliser avec les lois d'endommagement non local à gradient de d'endommagement GRAD VARI.

```
C GRAD VARI = long
```

Paramétre de non localité pour la formulation à gradient de variable interne, présent dans l'énergie libre sous la forme $c/2(\nabla a)^2$. Il détermine la longueur caractéristique de la zone d'endommagement. À utiliser exclusivement avec les lois d'endommagement non local à gradient de d'endommagement GRAD VARI.

```
COEF_RIGI_MINI = coef
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 49/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

A quant à lui un rôle algorithmique puisqu'il fixe, pour les modèles d'endommagement qui dégradent la rigidité du matériau, la proportion de la rigidité initiale (module d'Young) définit sous ELAS (0,1 % par exemple) en deçà de laquelle on stoppe le mécanisme d'endommagement : cette rigidité résiduelle permet de préserver le caractère bien posé du problème élastique.

```
C GONF = gonf
```

Dans le modèle de Rousselier, le caractère adoucissant est porté par la porosité qui a un effet purement hydrostatique. Pour contrôler la localisation, l'idée est de régulariser le problème uniquement sur cette partie et donc de régulariser la variable de gonflement si on utilise la modélisation INCO UPG.

```
PENA LAGR = pena
```

Paramètre de pénalisation utilisé pour les modélisations à gradients de variables internes (_GRAD_VARI) et second gradient (_DIL), qui permet de contrôler la coïncidence entre un champ aux nœuds (degrés de liberté spécifiques au non local) et un champ aux points de Gauss (variable interne ou déformation).

Une valeur par défaut de 1000 est implantée. Pour la modélisation <code>_DIL</code> il est déconseillé de diminuer cette valeur (perte de précision pour la résolution). Pour la modélisation <code>GRAD_VARI</code> ce paramètre correspond au multiplicateur r du terme quadratique de pénalisation dans l'énergie libre: $r/2(\alpha-a)^2$. Il est à utilisateur d'ajuster sa valeur en fonction de la loi utilisée.

5.7 Mot clé facteur CZM LAB MIX

Ce mot-clé facteur permet de préciser les paramètres de la loi d'interface acier-béton CZM_LAB_MIX (voir [R7.02.11]).

5.7.1 Syntaxe

```
\mid CZM LAB _{\rm MIX} = _{\rm F} (
                        ♦ SIGM C
                                                  sigm,
                                                                 [R]
                        ♦ GLIS C
                                                  glis,
                                                                 [R]
                        ♦ ALPHA
                                                  /alpha,
                                                                 [R]
                                                  /0.5,
                                                                 [DEFAUT]
                         BETA
                                                  /beta,
                                                                 [R]
                                                  /1.,
                                                                 [DEFAUT]
                         PENA LAGR
                                                  /pla
                                                                 [R]
                                                  /100.,
                                                                 [DEFAUT]
                          CINEMATIQUE
                                                  /'GLIS_1D',
                                                                 [DEFAUT]
                                                  /'GLIS_2D',
                                                                 [MXT]
                                                  /'UNILATER', [TXM]
                       )
```

5.7.2 Opérande SIGM_C

Contrainte maximale supportable par l'interface acier-béton.

5.7.3 Opérande GLIS C

Glissement pour lequel la contrainte à l'interface est maximale.

5.7.4 Opérande ALPHA et BETA

Paramètres de forme de la loi d'adhérence acier-béton. alpha varie typiquement entre 0 et 1, tandis que beta est positif.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 50/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.7.5 Opérandes PENA LAGR

Paramètre de pénalisation du lagrangien ($pla \ge 1.01$).

5.7.6 Opérande CINEMATIQUE

Détermine les modes de glissement autorisés par la loi d'interface. 'UNILATER' signifie que les deux volumes de part et d'autre de l'interface ne peuvent s'interpénétrer, 'GLIS_2D' que les deux volumes ne peuvent que coulisser dans le plan tangent à l'interface, et 'GLIS_1D' qu'il ne peuvent coulisser que dans une seule direction.

Le repère tangent considéré est défini via le mot-clé facteur MASSIF de AFFE_CARA_ELEM [U4.42.01]. Dans le cas d'un glissement unidimensionnel, la seule direction de glissement possible est définie par le second vecteur du repère pivoté (Ov).

5.8 Mot clé facteur RUPT DUCT

Ce matériau est destiné à définir le comportement d'une fissure cohésive ductile avec la loi de comportement CZM TRA MIX voir [R7.02.11].

5.8.1 Syntaxe

```
♦ | / RUPT_DUCT
                = _F (
                 ♦ GC
                                           [R]
                                = gc,
                 ♦ SIGM C
                                = sigm,
                                           [R]
                 ♦ COEF EXTR
                               = coee,
                                           [R]
                 ♦ COEF PLAS
                                           [R]
                               = coep,
                 ♦ PENA LAGR
                               = /pla
                                           [R]
                                  /100.,
                                           [DEFAUT]
                 ♦ RIGI GLIS
                                = /pgl,
/10.,
                                           [R]
                                           [DEFAUT]
```

5.8.2 Opérande G C

L'énergie dissipée est proportionnelle à la surface de fissure créée, le coefficient de proportionnalité étant la densité d'énergie critique du matériau $\,G_c$.

5.8.3 Opérande SIGM C

Contrainte critique à l'origine à partir de laquelle la fissure va s'ouvrir.

5.8.4 Opérandes COEF EXTR et COEF PLAS

Paramètres de forme de la loi cohésive CZM TRA MIX voir [R7.02.11].

5.8.5 Opérandes PENA LAGR et RIGI GLIS

Paramètre de pénalisation du lagrangien ($pla \ge .01$) et rigidité en mode de glissement.

5.9 Mot clé facteur JOINT_MECA_RUPT

La modélisation de joints des barrages s'appuie sur ce matériau [R7.01.25]. La pression hydrostatique due à l'éventuelle présence de fluide dans le joint est prise en compte. Deux procédures industrielles sont aussi implémentées : le clavage - l'injection du béton sous pression entre les plots de l'ouvrage et le sciage – le sciage de barrage afin de relâcher les contraintes de compression. Ce mot clé matériau est utilisé par la loi de comportement du même nom : JOINT_MECA_RUPT.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 51/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.9.1 Syntaxe

```
| JOINT_MECA_RUPT =
                     ♦ K N
                                           kn.
                                                      [R]
                                           kt,
                     ♦ K T
                                                      [R]
                     ♦ SIGM_MAX
                                           sigm,
                                                     [R]
                     ♦ ALPHA
                                           /alpha,
                                                     [R]
                                                     [DEFAUT]
                                           /1.,
                     ♦ PENA RUPTURE
                                            pru,
                                                     [R]
                     ♦ PENA CONTACT
                                           /pco,
                                                     [R]
                                                     [DEFAUT]
                                           /1.,
                     ♦ PRES FLUID
                                                     [fonction]
                                          pflu
                     ♦ PRES CLAVAGE
                                          pcla,
                                                     [fonction]
                     ♦ SCIAGE
                                            scia,
                                                     [fonction]
                     ♦ RHO FLUIDE
                                          rho,
                                                     [R]
                     ♦ VISC FLUIDE
                                            vflu
                                                     [R]
                     ♦ OUV MIN
                                                     [R]
                                            oumi,
)
```

5.9.2 Opérande к м

Rigidité normale en traction.

5.9.3 Opérande к т

Rigidité tangentielle.

5.9.4 Opérande sigm MAX

Contrainte critique maximale à partir de laquelle la fissure s'ouvre et la contrainte entre les lèvres décroît. Cette contrainte est souvent appelée résistance à la traction.

5.9.5 Opérande Alpha

Paramètre de régularisation de l'endommagement tangentiel. La longueur d'ouverture critique à partir de laquelle la rigidité tangentielle tombe vers zéro est définie ainsi:

```
L_{CT} = L_C \tan \left( ALPHA \pi / 4 \right)
```

5.9.6 Opérande PENA RUPTURE

Paramètre de lissage de rupture fragile. L'ouverture maximale avant la rupture complète est donnée par $L_C = SIGM_MAX(1 + PENA_RUPTURE)/K_N$

5.9.7 Opérande PENA CONTACT

Rapport entre la rigidité normale en compression et en traction.

5.9.8 Opérande PRES FLUIDE

Pression sur les lèvres de la fissure due à la présence de fluide (fonction qui peut dépendre de coordonnées géométriques ou de l'instant). Uniquement valable avec les modélisations joint mécanique : *_JOINT, et incompatible avec RHO_FLUIDE, VISC_FLUIDE et OUV_MIN.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 52/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.9.9 Opérande PRES CLAVAGE

Pression de béton injecté dans le joint pendant la phase de clavage (fonction qui peut dépendre de coordonnées géométriques ou de l'instant). Uniquement valable avec les modélisations joint mécanique: * JOINT, et incompatible avec RHO FLUIDE, VISC FLUIDE et OUV MIN.

5.9.10 Opérande SCIAGE

La taille de scie utilisée pendant la phase de sciage. Uniquement valable avec les modélisations joint mécanique: * JOINT, et incompatible avec RHO FLUIDE, VISC FLUIDE et OUV MIN.

5.9.11 Opérande RHO FLUIDE

Masse volumique du fluide (réel positif [masse]/[volume]), uniquement valable pour les modélisations couplées hydro-mécaniques : *_JOINT_HYME et incompatible avec PRES_FLUIDE et PRES_CLAVAGE

5.9.12 Opérande VISC FLUIDE

Viscosité dynamique du fluide (réel strictement positif [pression].[temps]), uniquement valable pour les modélisations couplées hydro-mécaniques : *_JOINT_HYME et incompatible avec PRES_FLUIDE et PRES_CLAVAGE.

5.9.13 Opérande ouv min

Ouverture de régularisation en pointe de fissure (réel strictement positif [longueur]), uniquement valable pour les modélisations couplées hydro-mécaniques : $*_JOINT_HYME$ et incompatible avec PRES FLUIDE et PRES CLAVAGE .

5.10 Mot clé facteur JOINT_MECA_FROT

La modélisation de frottement entre les joints des barrages s'appuie sur ce matériau [R7.01.25]. La pression hydrostatique due à l'éventuelle présence de fluide dans le joint est prise en compte. C'est une version élastoplastique de la loi Mohr-Coulomb, qui dépend de cinq paramètres. Deux paramètres élastiques : la raideur tangentielle et la raideur normale. Deux paramètres caractérisant la fonction seuil : adhérence et le coefficient de frottement. Plus un paramètre de régularisation de la matrice tangente en glissement. Une procédure industrielles est aussi implémentée : le sciage de barrage afin de relâcher les contraintes de compression. Ce mot clé matériau est utilisé par la loi de comportement du même nom : JOINT MECA FROT.

5.10.1 Syntaxe

```
| JOINT_MECA_FROT =
                ♦ K N
                                       kn.
                                                  [R]
                ♦ K T
                                       kt,
                                                 [R]
                ♦ MU
                                                 [R]
                                       mu,
                                       /c,
                ♦ ADHESION
                                                 [R]
                                       /0.,
                                                 [DEFAUT]
                ♦ AMOR NOR
                                                  [R]
                                       an,
                ♦ AMOR NOR
                                    =
                                                  [R]
                                       at,
                ♦ COEF AMOR
                                       ca,
                                                 [R]
                                       /pta,
                ♦ PENA TANG
                                                 [R]
                                       /kt*1E-6, [DEFAUT]
                                       scia,
                                                [fonction]
                ♦ SCIAGE
                ♦ PRES FLUID
                                        pflu
                                                 [fonction]
                ♦ RHO FLUIDE
                                        rho,
                                    =
                                                 [R]
                ♦ VISC FLUIDE
                                    =
                                        vflu
                                                 [R]
                ♦ OUV MIN
                                        oumi,
                                                  [R]
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 53/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.10.2 Opérande K N

Rigidité normale.

5.10.3 Opérande к т

Rigidité tangentielle dans le domaine élastique.

5.10.4 Opérande MU

Coefficient de frottement.

5.10.5 Opérande ADHESION

Contrainte de frottement à contrainte normale nulle. Résistance à la traction est donnée alors par : $R_T = C/\mu$

5.10.6 Opérande AMOR NOR

Densité surfacique d'amortissement normal intégrée sur la surface d'une face d'élément 3D_JOINT puis répartie comme caractéristique de discret sur chaque segment joignant chaque couple de nœuds sommets en vis-à-vis d'une face à l'autre de l'élément. Ces caractéristiques sont affectées avec leur pleine valeur seulement si l'élément de joint est en compression : soit si la septième composante de variable interne du comportement JOINT MECA FROT est négative.

5.10.7 Opérande AMOR TAN

Densité surfacique d'amortissement tangentiel intégrée sur la surface d'une face d'élément 3D_JOINT puis répartie comme caractéristique de discret sur chaque segment joignant chaque couple de nœuds sommets en vis-à-vis d'une face à l'autre de l'élément. Ces caractéristiques sont affectées avec leur pleine valeur seulement si l'élément de joint est en compression : soit si la septième composante de variable interne du comportement JOINT MECA FROT est négative.

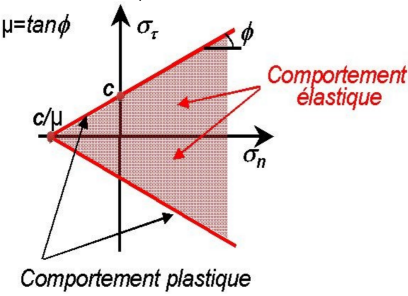
5.10.8 Opérande COEF AMOR

Si l'élément de joint n'est pas en compression quand la septième composante de variable interne du comportement JOINT_MECA_FROT n'est pas négative, les caractéristiques précédentes d'amortissement normal ou tangentiel ne sont pas affectées avec leur pleine valeur mais avec un coefficient renseigné par le mot clé COEF NOR.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 54/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.10.9 Opérande PENA TANG

Paramètre de régularisation de la matrice tangente en glissement, est introduit pour rendre la matrice tangente élémentaire inversible. On le fixe par défaut à une valeur petite par rapport à la rigidité tangente. Si la structure est soumis à des glissements très importants, il faut vérifier que le calcul n'est pas sensible à la valeur de ce paramètre.



5.10.10Opérande SCIAGE

La taille de scie utilisée pendant la phase de sciage. Uniquement valable avec les modélisations joint mécanique : * JOINT, et incompatible avec RHO FLUIDE, VISC FLUIDE et OUV MIN.

5.10.11Opérande PRES FLUIDE

Pression sur les lèvres de la fissure due à la présence de fluide (fonction qui peut dépendre de coordonnées géométriques ou de l'instant). Uniquement valable avec les modélisations joint mécanique: * JOINT, et incompatible avec RHO FLUIDE, VISC FLUIDE et OUV MIN.

5.10.12Opérande RHO FLUIDE

Masse volumique du fluide (réel positif [masse]/[volume]), uniquement valable pour les modélisations couplées hydro-mécaniques : * JOINT HYME et incompatible avec PRES FLUIDE .

5.10.13Opérande VISC FLUIDE

Viscosité dynamique du fluide (réel strictement positif [pression].[temps]), uniquement valable pour les modélisations couplées hydro-mécaniques : *_JOINT_HYME et incompatible avec PRES_FLUIDE .

5.10.14 Opérande ouv MIN

Ouverture de régularisation en pointe de fissure (réel strictement positif [longueur]), uniquement valable pour les modélisations couplées hydro-mécaniques : $*_JOINT_HYME$ et incompatible avec PRES FLUIDE.

5.11 Mot clé facteur CORR_ACIER

La loi CORR_ACIER est un modèle de comportement de l'acier, soumis à la corrosion dans les structures en béton armé. Ce modèle est développé en 1D et 3D elasto-plastique endommageable à écrouissage isotrope et s'appuie sur le modèle de Lemaître [R7.01.20].

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 55/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

5.11.1 Syntaxe

5.11.2 Opérande D CORR

Coefficient d'endommagement critique.

5.11.3 Opérandes ECRO_K, ECRO_M

Coefficients de la loi d'écrouissage $R = kp^{1/m}$.

5.11.4 Opérande sy

Limite d'élasticité initiale, notée $\,\sigma_{\scriptscriptstyle V}\,$ dans les équations.

5.12 Mot clé facteur ENDO_HETEROGENE

La loi <code>ENDO_HETEROGENE</code> est un modèle d'endommagement isotrope représentant la formation et la propagation des fissures [R5.03.24]. La présence de fissure dans la structure est modélisée par des lignes d'éléments cassés (d=1). La rupture des éléments peut être causée soit par l'amorçage d'une nouvelle fissure, soit par propagation. Cette loi est adaptée aux matériaux hétérogènes (par exemple l'argile).

5.12.1 Syntaxe

5.12.2 Opérande WEIBULL

Paramètre associé au modèle de Weibull.

5.12.3 Opérande sy

Limite d'élasticité initiale, notée σ_{v} dans les équations.

Version default

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 56/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

5.12.4 Opérande KI

Ténacité K_{IC} .

5.12.5 Opérande EPAI

Épaisseur de l'échantillon représenté. Attention, si cette valeur est purement géométrique, elle est nécessaire pour cette loi de comportement.

5.12.6 Opérande GR

Graine du tirage aléatoire définissant les défauts initiaux. Permet d'obtenir un résultat unique pour chaque fichier de commande. Si la graine est nulle, le tirage sera réellement aléatoire et différera à chaque lancement. Par défaut, la valeur est égale à 1.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 57/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

6 Comportements thermiques

Les divers comportements thermiques s'excluent mutuellement.

6.1 Mots clés facteur THER, THER FO

Définition des caractéristiques thermiques linéaires constantes ou fonction définie par un concept du type fonction du paramètre 'INST'.

6.1.1 Syntaxe

6.1.2 Opérandes LAMBDA / RHO_CP

LAMBDA = lambda

Conductivité thermique isotrope.

$$RHO CP = cp$$

Chaleur volumique à pression constante (produit de la masse volumique et de la chaleur spécifique). C'est le coefficient apparaissant dans l'équation :

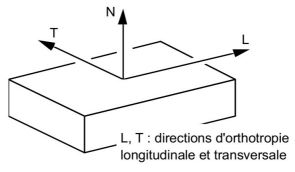
$$cp \dot{T} - \text{div}(\lambda, grad T) = f$$

6.2 Mot clé facteur THER ORTH

Définition des caractéristiques thermiques pour un matériau orthotrope.

Le lecteur pourra se reporter aux documentations suivantes :

pour définir la direction longitudinale associée aux coques ou au 3D non isotrope.



6.2.1 Syntaxe

Version default

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 58/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

)

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 59/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

6.2.2 Opérandes LAMBDA / RHO CP

LAMBDA L = lal

Conductivité thermique dans le sens longitudinal.

LAMBDA T = lat

Conductivité thermique dans le sens transversal.

LAMBDA N = lan

Conductivité thermique dans le sens normal.

RHO CP = cp

Chaleur volumique.

6.3 Mot clé facteur THER NL

Permet de décrire les caractéristiques thermiques dépendant de la température. La formulation fait intervenir l'enthalpie volumique (cf. [R5.02.02]).

$$\beta$$
-div $(\lambda(T), grad T)=f$

6.3.1 Syntaxe

6.3.2 Opérandes BETA / LAMBDA / RHO_CP

BETA = beta

Enthalpie volumique fonction de la température. Pour l'enthalpie, les prolongements de la fonction sont nécessairement linéaires.

RHO CP = cp

Chaleur volumique.

LAMBDA = lambda

Conductivité thermique isotrope fonction de la température.

Remarque

Il n'est pas possible d'utiliser une formule pour ces trois paramètres du matériau car l'algorithme a besoin d'en calcul er de nombreuses fois la dérivée, ce qui est plus facilement accessible pour une fonction linéaire par morceaux. Ainsi, l'utilisateur, s'il désire utiliser une formule plutôt qu'une fonction, doit d'abord la tabuler à l'aide la commande CALC_FONC_INTERP.

6.4 Mots clés facteur THER_COQUE, THER_COQUE_FO

Permet de définir les conductivités membranaires et transverses et la capacité thermique pour des coques thermiques hétérogènes homogénéisées.

Les directions 1 et 2 désignent celles du plan de la plaque, la direction 3 est perpendiculaire. On admet que le tenseur de conductivité en chaque point est diagonal et que ses valeurs propres sont 11, 12 et 13. Les coefficients sont donc définis par l'utilisateur dans le repère d'orthotropie de la plaque.

Le code fait ensuite le changement de repère pour retrouver les valeurs correctes dans le repère de l'élément.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 60/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

6.4.1 Syntaxe

```
/ THER COQUE
/ THER_COQUE_FO = _F
                      (
                 [R] ou [fonction]
                 ♦ COND LMP = a1111,
                  COND TMP = a2211,
                                              [R] ou [fonction]
                  COND LPP = a1111,
                                              [R] ou [fonction]
                  COND TPP = a2211,
                                              [R] ou [fonction]
                  COND LSI = a1111,
                                              [R] ou [fonction]
                  COND TSI = a2211,
                                              [R] ou [fonction]
                  COND NMM = b1,
                                              [R] ou [fonction]
                  COND NMP = b12,
                                              [R] ou [fonction]
                   COND_NPP = b22,
COND_NSI = b23,
                                              [R] ou [fonction]
                                              [R] ou [fonction]
                  CMASMM = c11,
                                              [R] ou [fonction]
                 \Diamond

    CMAS_rm
    CMAS_MP = c12,
    CMAS_PP = c22,
    c23

                                            [R] ou [fonction]
[R] ou [fonction]
[R] ou [fonction]
                   CMASSI = c23,
                 \Diamond
                           )
```

6.4.2 Opérandes COND_LMM / COND_LMP / COND_LPP / COND_LSI / COND_TMM / COND TMP / COND TPP / COND TSI

P1, P2, P3 désignent les fonctions d'interpolation de la température dans l'épaisseur. Si a est la matrice de conductivité moyenne surfacique définie dans la note [R3.11.01], on a alors

```
COND LMM = a1111
terme lié à l'intégrale de 11*P1*P1
COND LMP = a1112
terme lié à l'intégrale de 11*P1*P2
COND LPP = a1122
terme lié à l'intégrale de 11*P2*P2
COND LSI = a1123
terme lié à l'intégrale de 11*P2*P3
COND TMM = a2211
terme lié à l'intégrale de 12*P1*P1
COND TMP = a2212
terme lié à l'intégrale de 12*P1*P2
COND TPP = a2222
terme lié à l'intégrale de 12*P2*P2
COND TSI = a2223
terme lié à l'intégrale de 12*P2*P3
```

pour le tenseur de conductivité membranaire.

6.4.3 Opérandes COND NMM / COND NMP / COND NPP / COND NSI

Si b est le tenseur qui décrit la conduction transversale et les échanges sur les surfaces omega+ et omega-, défini dans la note [R3.11.01], on a pour le tenseur de conductivité transverse :

```
COND_NMM = b11
terme lié à l'intégrale de 13*P1*P1
COND_NMP = b12
terme lié à l'intégrale de 13*P1*P2
COND_NPP = b22
terme lié à l'intégrale de 13*P2*P2
COND_NSI = b23
terme lié à l'intégrale de 13*P2*P3
```

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 61/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

6.4.4 Opérandes CMAS MM / CMAS MP / CMAS PP / CMAS SI

On a enfin pour le tenseur de capacité thermique.

CMAS MM = c11

terme lié à l'intégrale de RHOCP*P1*P1

CMAS MP = c12

terme lié à l'intégrale de RHOCP*P1*P2

CMAS PP = c22

terme lié à l'intégrale de RHOCP*P2*P2

CMAS SI = c23

terme lié à l'intégrale de RHOCP*P2*P3

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 62/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7 Comportements spécifiques aux bétons

7.1 Mot clé facteur THER_HYDR

Permet de définir le comportement associé à l'hydratation du béton.

L'hydratation du béton est un phénomène qui s'accompagne d'un dégagement de chaleur dépendant de la température [R7.01.12].

$$\frac{d\beta}{dt} + div \, q = Q \frac{d\xi(T)}{dt} + s$$

$$q = -\lambda \operatorname{grad} T$$

$$\frac{d\xi}{dt} = AFF(\xi, T)$$
éq 7.1-2

7.1.1 Syntaxe

7.1.2 Opérandes LAMBDA / BETA

LAMBDA = lambda

Conductivité thermique isotrope fonction de la température.

BETA = beta

Enthalpie volumique fonction de la température. Les prolongements sont a minima linéaires, l'enthalpie volumique pouvant se définir comme l'intégrale de la chaleur volumique.

7.1.3 Opérande AFFINITE

AFFINITE = AFF

Fonction du degré d'hydratation et de la température. En général, on utilise :

$$\mathrm{AFF}(\xi,T) = A(\xi) \exp\left(-\frac{E_a}{RT}\right) \text{ avec } \mathrm{QSR_K} = \frac{E_a}{R} \text{ la constante d'Arrhénius exprimée en degré}$$

Kelvin, et A déterminée par un essai calorimétrique du béton (fonction de la grandeur HYDR).

7.1.4 Opérande CHAL_HYDR

CHAL HYDR = O

Chaleur dégagée par unité d'hydratation (supposée constante), cette fonction dépend du type de béton.

7.2 Mot clé facteur SECH_GRANGER

Définition des paramètres caractérisant le coefficient de diffusion D(C,T) intervenant dans l'équation non linéaire du séchage proposée par Granger (cf. [R7.01.12]). Ces caractéristiques sont des constantes, tandis que le coefficient de diffusion dépend de la variable de calcul, c'est-à-dire la concentration C courante en eau, (comme la conductivité thermique dépendait de la température).

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 63/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

7.2.1 Syntaxe

7.2.2 Opérandes A / B / QSR_K / TEMP_0_C

Ces coefficients permettent d'exprimer le coefficient de diffusion sous sa forme la plus couramment utilisée dans la littérature et proposée par Granger :

$$D(C,T) = a \cdot e^{(b\cdot C)} \frac{T}{T_0} e^{\left[-\frac{Q}{R}\left(\frac{1}{T} - \frac{1}{T_0}\right)\right]}$$

A= a

Coefficient de diffusion variant de 0.510^{-13} et $2.10^{-13}m^2/s$ pour le béton.

B=b

Coefficient de l'ordre de 0.05 pour le béton.

QSR vaut en général 4700. K . (R est la constante des gaz parfaits).

Température de référence dans la loi d'Arrhénius. La température de référence $T\theta$ est **en degrés Celsius**, et convertie en Kelvin lors de la résolution.

7.3 Mot clé facteur SECH_MENSI

Définition des paramètres caractérisant le coefficient de diffusion intervenant dans l'équation non linéaire du séchage proposée par Mensi (cf. [R7.01.12]). Ces caractéristiques sont des constantes, tandis que le coefficient de diffusion dépend de la variable de calcul, c'est-à-dire la concentration C courante en eau, (comme la conductivité thermique dépendait de la température). C'est une formulation simplifié du cas général, constituant la loi de Mensi.

7.3.1 Syntaxe

7.3.2 Opérandes A / B

Ces coefficients permettent d'exprimer le coefficient de diffusion selon la loi de Mensi :

$$D(C)=a.e^{(b.C)}$$

A= a

Coefficient de diffusion variant de $0.5.10^{-13}$ et $2.10^{-13} m^2/s$ pour le béton.

B=b

Coefficient de l'ordre de 0.05 pour le béton.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 64/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.4 Mot clé facteur SECH BAZANT

Définition des paramètres caractérisant le coefficient de diffusion intervenant dans l'équation non linéaire du séchage proposée par Bazant (confer [R7.01.12]). Ces caractéristiques sont des constantes, tandis que le coefficient de diffusion dépend de la variable de calcul, c'est à dire la concentration C courante en eau, (comme la conductivité thermique dépendait de la température). Cette formulation constitue la loi de Bazant.

7.4.1 Syntaxe

7.4.2 Opérandes D1 / ALPHA BAZANT / N / FONC DESORP

Ces coefficients permettent d'exprimer le coefficient de diffusion selon la loi de Bazant :

$$D(h) = d_1 \left(\alpha + \frac{1 - \alpha}{1 + \left(\frac{1 - h}{1 - 0.75} \right)^n} \right)$$

où h est le degré d'hydratation, lié à la concentration en eau par la courbe de désorption.

D1 = d1

Coefficient de diffusion qui est de l'ordre de $3.10^{-13} m^2/s$ pour le béton.

```
ALPHA BAZANT = alpha
```

Coefficient variant de 0.025 à 0.1 pour le béton.

N = n

Exposant de l'ordre de 6 pour le béton.

```
FONC DESORP = desorp
```

Courbe de désorption, permettant de passer de la concentration en eau au degré d'hydratation h.

Remarque importante :

desorp est une fonction de la variable de calcul, C, la concentration en eau, qui est assimilée pour la résolution à une température, de type 'TEMP'.

7.5 Mot clé facteur SECH_NAPPE

Le coefficient de diffusion, caractérisant l'équation non linéaire du séchage, est exprimé à l'aide d'une nappe, fonction tabulée de la concentration en eau, variable de calcul, et de la température, variable auxiliaire de calcul, donnée sous la forme d'une structure de donnée de type <code>evol_ther</code>. Pour la résolution du séchage par l'opérateur <code>THER_NON_LINE</code>, la concentration en eau est assimilée à une température, de type '<code>TEMP</code>'.

Pour la cohérence des données, les paramètres de la nappe, c'est à dire la variable de calcul et la variable auxiliaire ne peuvent pas être du même type. Un nouveau type de variable a été ajouté dans DEFI_NAPPE, le "type de la température calculée préalablement au séchage", 'TSEC', qui correspond effectivement à une température.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 65/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.5.1 Syntaxe

7.5.2 Opérande FONCTION

Le coefficient de diffusion est exprimé à l'aide d'une fonction tabulée des paramètres $\,C\,$ et $\,T\,$. FONCTION = nom fonc

Nom de la nappe.

7.6 Mot clé facteur PINTO_MENEGOTTO

Définitions des coefficients de la relation de comportement d'élastoplasticité cyclique des armatures en acier dans le béton armé selon le modèle de Pinto-Menegotto (cf. [R5.03.09]).

La courbe de traction initiale (début du chargement) est définie par :

• $\sigma = Ee$ tant que $\sigma \leq \sigma_v$; E défini sous <code>ELAS</code>

• $\sigma = \sigma_y \text{ pour } \frac{\sigma_y}{E} \le e \le e_h$

• $\sigma = \sigma_u - (\sigma_u - \sigma_y) \left(\frac{\varepsilon_u - \varepsilon}{\varepsilon_u - \varepsilon_h} \right)^4$ pour $\varepsilon_h \le \varepsilon < \varepsilon_u$

(ε ne peut pas dépasser ε_u)

La courbe s = f(e) au $n^{i em}$ cycle est définie par :

$$\sigma_L^* = b \, \varepsilon_L^* + \left(\frac{1 - b}{\left(1 + \left(\varepsilon_L^*\right)^R\right)^{1/R}} \right) \varepsilon_L^* \quad \text{avec} \quad R = R_0 - \frac{a_1 \, \xi}{a_2 + \xi}$$

et $b = \frac{E_{\scriptscriptstyle h}}{E}$, $E_{\scriptscriptstyle h}$: pente d'écrouissage asymptotique

où e^* est défini par : $\varepsilon^* = \frac{\varepsilon - \varepsilon_r^{n-1}}{\varepsilon_v^n - \varepsilon_r^{n-1}}$.

où σ^* est défini par : $\sigma^* = \frac{\sigma - \sigma_r^{n-1}}{\sigma_v^n - \sigma_r^{n-1}}$.

La quantité $e_{_{_{\boldsymbol{\mathcal{V}}}}}^{^{n}}$ est déduite du cycle $\,n\!-\!1\,$ par :

$$\varepsilon_{y}^{n} = \varepsilon_{r}^{n-1} + \frac{\sigma_{y}^{n} - \sigma_{r}^{n-1}}{E}$$

$$\sigma_{y}^{n} = \sigma_{y}^{n-1} \cdot sign\left(\varepsilon_{y}^{n-1} - \varepsilon_{r}^{n-1}\right) + \varepsilon_{H}\left(\varepsilon_{r}^{n-1} - \varepsilon_{y}^{n-1}\right)$$

La variable ξ est définie par :

$$\xi = \frac{\varepsilon_r^{n-1} - \varepsilon_y^{n-1}}{\varepsilon_y^n - \varepsilon_r^{n-1}}$$

où ε_r^{n-1} représente la déformation atteinte à la fin du n-1 ème demi-cycle et ε_y^{n-1} , ε_y^n représentent les déformations de fin de linéarité des demi-cycles n-1 et n.

b représente soit la valeur fournie par l'utilisateur (mot clé EP SUR E) soit, à défaut :

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Date : 23/07/2015 Page : 66/154 Clé : U4.43.01 Révision : 13589

$$b = \frac{E_H}{E} \quad \text{avec} \quad E_H = \frac{\sigma_u - \sigma_y}{\varepsilon_u - \frac{\sigma_y}{E}}$$

En cas de flambage, (si L/D > 5):

- en compression on remplace b par $b_c = a(5.0 L/D)e^{\left(b\xi'\frac{E}{\sigma_y \sigma_x}\right)}$
- $\begin{array}{lll} \bullet & \text{en traction, on calcule une nouvelle pente} & E_r\!=\!E\!\left(a_{\it 5}\!+\!\left(1.0\!-\!a_{\it 5}\right)e^{\left[-a_{\it 6}\left(\varepsilon_r^{n-l}-\varepsilon_y^{n-l}\right)\right]}\right) & \text{avec} \\ & a_{\it 5}\!=\!1\!+\!\frac{5\!-\!L/D}{7.5} \; . \end{array}$

 $\xi^{'}$ représente la plus grande « excursion plastique » au cours du chargement: $\xi^{'} = \max_{n} \left(\varepsilon_{r}^{n} - \varepsilon_{y}^{n} \right)$ et $\sigma_{\infty} = 4 \frac{\sigma_{y}}{L L D}$

Dans le cas du flambage, on ajoute à σ_y^n la valeur $\sigma_s^* = \gamma_s b E \frac{b - b_c}{1 - b_c}$ avec $\gamma_s = \frac{11 - L/D}{10 \left(e^{\frac{cL}{D}} - 1\right)}$.

7.6.1 Syntaxe

7.6.2 Opérandes

SY = sigm

Limite d'élasticité initiale, notée $\,\sigma_{\scriptscriptstyle \gamma}\,$ dans les équations.

 \Diamond ELAN = L/D

Élancement de la barre (>5 : flambage).

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 67/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

EPSP_HARD = epsh, notée ε_h dans les équations.

Déformation correspondant à la fin du palier plastique.

$$\Diamond$$
 EP SUR E = b

Ratio pente d'écrouissage/module d'Young (si aucune valeur n'est donnée, on prend $b = \frac{E_H}{E}$).

A1
$$PM = a1$$

Coefficient définissant la courbe de traction du modèle.

$$A2 PM = a2$$

Coefficient définissant la courbe de traction du modèle.

A6
$$PM = a6$$

Coefficient définissant la courbe de traction du modèle en cas de flambage.

C PM = c utilisé dans
$$\gamma_{c}$$

Coefficient définissant la courbe de traction du modèle en cas de flambage.

$$A PM = a$$

Coefficient définissant la courbe de traction du modèle en cas de flambage.

Coefficient R_O (20. par défaut).

Le module d'Young E et le coefficient de dilatation thermique ALPHA sont à préciser par les mots-clés ELAS ou ELAS FO.

7.7 Mots clés facteur BPEL_BETON, BPEL_ACIER

Définition des caractéristiques intervenant dans le modèle de comportement des câbles de précontrainte dans le cadre réglementaire du BPEL [R7.01.02].

Les caractéristiques élastiques linéaires du matériau béton et du matériau acier doivent être simultanément définies sous le mot clé ELAS.

7.7.1 Syntaxe

```
BPEL BETON
               ♦ PERT FLUA =
                                      xflu,
                                      0.,
                                                [DEFAUT]
               ♦ PERT RETR
                                      xret,
                                                [R]
                                                [DEFAUT]
                 F
/BPEL ACIER
                    (
               ♦ RELAX_1000
                                  / rh1000,
                                                [R]
                                               [DEFAUT]
                                      0.,
               ♦ MUO RELAX
                                     mu0,
                                               [R]
                                  / 0.,
                                               [DEFAUT]
               ♦ F PRG
                                      fprg,
                                                [R]
                                    f,
               ♦ FROT COURB
                                      0.,
                                                [DEFAUT]
               ♦ FROT LINE
                               = / phi,
                                               [R]
                                      0.
                                                [DEFAUT]
              )
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 68/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.7.2 Opérandes

Comportement: BPEL BETON

Mot-clé facteur pour la définition des paramètres caractéristiques du matériau béton qui interviennent dans l'estimation des pertes de tension le long des câbles de précontrainte. Ce mot-clé facteur ne peut être utilisé que conjointement avec le mot-clé facteur ELAS.

$$PERT FLUA = xflu$$

Taux forfaitaire de perte de tension par fluage du béton, par rapport à la tension initiale.

$$\Delta F_{flu} = x_{flu} \cdot F_0$$
 où F_0 désigne la tension initiale définit par DEFI_CABLE_BP. [U4.42.04]

La valeur par défaut est 0 : dans ce cas, on ne tient pas compte des pertes de tension par fluage du béton.

Attention, cette valeur ne sera pas affectée par le renseignement du coefficient de relaxation R_J dans DEFI CABLE BP. La valeur xflu doit donc tenir compte de cet effet (multiplication par

 $r(t) = \frac{t}{t + 9 \, r_{\scriptscriptstyle m}}$, t correspondant à la date à laquelle on veut estimer l'état de la structure et $r_{\scriptscriptstyle m}$ le rayon moyen).

```
PERT RETR = xret
```

Taux forfaitaire de perte de tension par retrait du béton, par rapport à la tension initiale.

$$\Delta F_{ret} = x_{ret} \cdot F_0$$
 où F_0 désigne la tension initiale.

La valeur par défaut est 0 : dans ce cas, on ne tient pas compte des pertes de tension par retrait du béton.

Attention, cette valeur ne sera pas affectée par le renseignement du coefficient de relaxation R_J dans <code>DEFI CABLE BP</code>. La valeur <code>xret</code> doit donc tenir compte de cet effet (multiplication par

$$r(t) = \frac{t}{t + 9 r_m}$$
, t correspondant à la date à laquelle on veut estimer l'état de la structure et r_m le rayon moyen).

Comportement: BPEL ACIER

Mot-clé facteur pour la définition des paramètres caractéristiques du matériau acier qui interviennent dans l'estimation des pertes de tension le long des câbles de précontrainte. Ce mot-clé facteur ne peut être utilisé que conjointement avec le mot-clé facteur ELAS.

```
RELAX 1000 = rh1000
```

Relaxation de l'acier à 1000 heures, exprimée en %.

La valeur par défaut est 0 : dans ce cas, on ne tient pas compte des pertes de tension par relaxation de l'acier.

```
MU0_RELAX = mu0
```

Coefficient adimensionnel de relaxation de l'acier précontraint. La valeur par défaut est 0.

```
F PRG = fprg
```

Contrainte garantie de la charge maximale à rupture (suivant le BPEL)

Si on tient compte des pertes de tension par relaxation de l'acier (RELAX_1000 renseignée par une valeur non nulle), il faut obligatoirement renseigner l'opérande F PRG, par une valeur non nulle.

```
FROT_COURB = f
```

Coefficient de frottement du câble sur le béton en partie courbe, en rad^{-1} . La valeur par défaut est

```
FROT_LINE = phi
```

Coefficient de frottement par unité de longueur, en partie droite. La valeur par défaut est 0.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 69/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.8 Mots clés facteur etcc beton, etcc acier

Définition des caractéristiques intervenant dans le modèle de comportement des câbles de précontrainte, dans le cadre réglementaire de l'ETCC [R7.01.02].

Les caractéristiques élastiques linéaires du matériau béton et du matériau acier doivent être simultanément définies sous le mot clé ELAS.

7.8.1 Syntaxe

```
/ ETCC_BETON
 / ETCC ACIER
                = F (
              ♦ RELAX 1000
                            = / rh1000,
                               / 0.,
                                          [DEFAUT]
              ♦ F PRG
                                 fprg,
                                          [R]
                           = / f,
              ♦ COEF FROT
                                          [R]
                              / 0.,
                                          [DEFAUT]
                            = / phi, / 0.
              ♦ PERT LIGNE
                                          [R]
                                          [DEFAUT]
             )
```

7.8.2 Opérandes

Comportement : ETCC BETON

Mot-clé facteur à indiquer pour pouvoir calculer la tension dans les câbles selon les formules de l'ETCC. Aucune information n'est requise. Ce mot-clé facteur ne peut être utilisé que conjointement avec le mot-clé facteur <code>ELAS</code>.

Comportement : ETCC ACIER

Mot-clé facteur pour la définition des paramètres caractéristiques du matériau acier qui interviennent dans l'estimation des pertes de tension le long des câbles de précontrainte. Ce mot-clé facteur ne peut être utilisé que conjointement avec le mot-clé facteur ELAS.

```
RELAX_1000 = rh1000
```

Relaxation de l'acier à 1000 heures, exprimée en %.

La valeur par défaut est 0 : dans ce cas, on ne tient pas compte des pertes de tension par relaxation de l'acier.

```
F PRG = fprg
```

Contrainte garantie de la charge maximale à rupture (suivant l'ETCC).

Si on tient compte des pertes de tension par relaxation de l'acier (RELAX_1000 renseignée par une valeur non nulle), il faut obligatoirement renseigner l'opérande F PRG, par une valeur non nulle.

```
COEF FROT = f
```

Coefficient de frottement du câble sur le béton en partie courbe. La valeur par défaut est 0.

```
PERT LIGNE = phi
```

Coefficient de perte en ligne en m^{-1} . La valeur par défaut est 0.

7.9 Mot clé facteur BETON_DOUBLE DP

Le modèle de comportement 3D développé dans *Code_Aster* est formulé dans le cadre de la thermo-plasticité, pour la description du comportement non linéaire du béton, en traction, et en compression, avec la prise en compte des variations irréversibles des caractéristiques thermiques et mécaniques du béton, particulièrement sensibles à haute température [R7.01.03].

7.9.1 Syntaxe

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 70/154

Clé: U4.43.01

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

```
f't,
 FT
                                  [fonction]
♦ COEF BIAX
                                 [fonction]
                  = beta,
♦ ENER COMP_RUPT
                 = Gc,
                                 [fonction]
◆ ENER TRAC RUPT = Gt,
                                  [fonction]
♦ COEF ELAS COMP
                 = phi,
                                  [R]
♦ LONG CARA
                     l cara,
                                 [R]
♦ ECRO COMP P PIC = /'LINEAIRE', [DEFAUT]
                     /'PARABOLE',[TXM]
$\Delta \text{ ECRO_TRAC_P_PIC} = /'LINEAIRE',[DEFAUT]
                     /'EXPONENT' [TXM]
```

Les fonctions peuvent dépendre des variables de commandes suivantes :

'TEMP','INST','HYDR','SECH'.

BETON DOUBLE DP permet de défin

BETON_DOUBLE_DP permet de définir toutes les caractéristiques associées à la loi de comportement avec double critère de Drücker Prager. En complément de ces caractéristiques, le module d'élasticité, le coefficient de Poisson, et le coefficient de dilatation thermique α , ainsi que les coefficients de retrait endogène et de retrait de dessiccation, doivent être définis sous le mot-clé <code>ELAS</code> pour les coefficients réels, ou <code>ELAS_FO</code>, pour les coefficients définis par des fonctions, ou des nappes. Toutes les caractéristiques du modèle, $(E, nu, \alpha, f'c, f't, \beta, Gc, Gt)$ de type [fonction] peuvent dépendre d'une ou de deux variables parmi la température, l'hydratation et le séchage. Lorsqu'elles dépendent de la température, elles sont fonctions du maximum de la température atteinte au cours de l'historique de chargement θ , qui est conservée en mémoire pour chaque point de Gauss, sous forme de variable interne. Ceci permet de prendre en compte les variations irréversibles de ces caractéristiques à haute température.

7.9.2 Opérandes F C / F T / COEF BIAX

```
F C= f'c
```

Résistance en compression uniaxiale f'_c .

F T= f't

Résistance en traction uniaxiale f'_{t} .

COEF BIAX= beta

Le rapport de la résistance en compression biaxiale à la résistance en compression uniaxiale $\,eta\,$.

7.9.3 Opérandes ener comp rupt / ener trac rupt / coef elas comp

```
ENER COMP RUPT= Gc
```

L'énergie de rupture en compression $\,G_{\!c}\,$,

ENER TRAC RUPT= Gt

L'énergie de rupture en traction G_{ι} .

COEF ELAS COMP= phi

La limite d'élasticité en compression, donnée par un coefficient de proportionnalité en pourcentage de la résistance au pic $f_c(\theta)$ est en général de l'ordre de 30% pour les bétons standard. Il est important de souligner que ce paramètre est un réel et non une fonction.

7.9.4 Opérandes LONG CARA

Cet opérande permet de surcharger la longueur caractéristique calculée automatiquement, pour chaque maille, en fonction de ses dimensions (à partir de sa surface en 2D, à partir de son volume en 3D).

La longueur caractéristique calculée automatiquement permet, lorsque la finesse du maillage évolue d'un calcul à l'autre, de conserver des résultats stables en évitant les phénomènes de localisation.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 71/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Cette longueur calculée automatiquement ou donnée par l'utilisateur, conduit à la valeur de l'écrouissage ultime en traction suivant la formule (pour un écrouissage post-pic linéaire) :

$$\kappa_u(\theta) = \frac{2 \cdot G_t(\theta)}{l_c \cdot f_t(\theta)}$$

Dans le cas particulier d'un maillage contenant des mailles adjacentes dont les dimensions sont très différentes, les écrouissages ultimes du modèle <code>BETON_DOUBLE_DP</code> calculés à partir de la longueur caractéristique des mailles sont par conséquent très différents, ce qui peut engendrer des problèmes de convergence ou conduire à un état de contraintes peu physique. (Cette longueur caractéristique est calculée à partir du volume de la maille courante). Pour cette raison, on se propose de donner la possibilité à l'utilisateur de définir une longueur moyenne qui surcharge la longueur caractéristique calculée pour chaque maille. La valeur par défaut de *Code_Aster* est la longueur caractéristique calculée pour chaque maille.

Choisir une longueur arbitraire et identique pour toutes les mailles peut aussi engendrer des difficultés de convergence. La meilleure solution consiste à créer un maillage dont les variations des dimensions des mailles respectent le sens de variation du champ de contraintes, et d'utiliser la longueur caractéristique calculée automatiquement en fonction de la taille des mailles. La surcharge par LONG_CARA doit être réserver à des cas particuliers, quand l'utilisateur ne peut pas librement intervenir sur le maillage.

Dans le cas où l'utilisateur définit la longueur caractéristique dans le matériau, il choisira un couple

$$(G_{\iota}, \texttt{LONG_CARA}) \ \ \text{tel que} \ \ \frac{2 \cdot G_{\iota}(\theta)}{l_{c} \cdot f_{\iota}^{'}(\theta)} \ \ \text{vaille la valeur qu'il souhaite pour l'écrouissage ultime en le pour le$$

traction κ_u . (La valeur usuelle de la déformation associée à l'écrouissage ultime en traction d'un béton moyen est de 5.E-4).

7.9.5 Opérandes ECRO_COMP_P_PIC / ECRO_TRAC_P_PIC

Les paramètres permettant de définir la courbe d'adoucissement en compression et en traction sont facultatifs, et possèdent des valeurs par défaut.

```
ECRO_COMP_P_PIC= / 'LINEAIRE' / 'PARABOLE'
```

Forme de la courbe post-pic en compression de type texte, qui peut prendre les valeurs 'LINEAIRE' et 'PARABOLE'. La courbe non linéaire est alors de type parabolique.

Forme de la courbe post-pic en traction de type texte, qui peut prendre les valeurs 'LINEAIRE' et 'EXPONENT'. La courbe non linéaire est alors de type exponentiel.

7.10 Mot clé facteur granger_fp, v_granger_fp

Définition des paramètres matériaux pour le modèle viscoélastique de Granger, modélisant le fluage propre du béton. Il existe 3 relations de comportement : la première <code>GRANGER_FP</code> ne prend pas en compte le phénomène de vieillissement, la deuxième <code>GRANGER_FP_INDT</code> est identique sans effet de la température, la troisième <code>GRANGER_FP_V</code> rend compte du vieillissement et de l'impact de la température (Cf [R7.01.01]).

En 1D et en fluage, le modèle s'écrit : $\varepsilon_{_{\it fl}}(t) = J(t, tc, T, h)$. $\sigma_{_{\it 0}}$ avec

$$J(t, t_c, T, h) = h \cdot \frac{T - (T_{ref} - 45)}{45} \cdot k(tc_{eq}) \cdot \sum_{s=0}^{n} J_s \left[1 - exp\left(\frac{t_{eq} - t_c}{\tau_s}\right) \right]$$

 t_c désigne le temps de chargement

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 72/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

 $h=c^{-1}(C)$, ou c est la courbe isotherme de désorption permettent de passer de la teneur en eau C à l'hygrométrie h.

$$t_{eq}(t) = \int_{s=t_0}^{t} exp\left(-\frac{U_c}{R}\left(\frac{1}{T(s)} - \frac{1}{293}\right)\right) ds$$

 $k\left(tc_{eq}\right)=rac{28^{0.2}+0.1}{tc_{eq}^{0.2}+1}$ dans le cas où on prend en compte le phénomène de vieillissement,

$$k\left(tc_{eq}\right) = 1 \quad \text{sinon} \quad tc_{eq}\left(t_{c}\right) = \int_{s=t_{0}}^{t_{c}} \exp\left(-\frac{u_{v}}{R}\left(\frac{1}{T\left(s\right)} - \frac{1}{T_{ref}}\right)\right) ds$$

Remarques:

 $T_{\it ref}$ est la température de référence, elle est choisie par l'utilisateur à l'aide de la commande AFFE MATERIAU.

Ce comportement peut être associé aux effets de dilatation et de retrait thermique définis par les opérandes K_DESSIC et B_ENDOGE sous le mot clé ELAS_FO.

Pour GRANGER_FP_INDT, la température n'intervient pas. Donc le terme multiplicatif $\frac{T-(Tref-45)}{45} \ \ \text{est supprimé, de même que la dépendance de } \ t_{eq}(t) \ \ \text{à la température}.$

Pour les lois GRANGER_FP_INDT et GRANGER_FP, les paramètres de la loi sont à renseigner sous le mot-clé : GRANGER FP.

Pour la loi GRANGER_FP_V il faut également renseigner le mot-clé GRANGER_FP mais il faut y ajouter le mot-clé V_GRANGER_FP pour les paramètres spécifiques à loi vieillissante.

7.10.1 Syntaxe pour le fluage propre

7.10.2 Opérandes pour le fluage propre

8 coefficients matériaux de la fonction de fluage, homogènes à un temps.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 73/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
TAUX_1 =tau1
...
TAUX 8 =tau8
```

8 coefficients de «retard» de la fonction de fluage, homogènes à un temps.

```
QSR K = Uc/R
```

Constante énergie d'activation intervenant dans le terme temps équivalent teq et modélisant l'effet de la température sur la cinétique de fluage. Ce paramètre est ignoré (et peut ne pas être renseigné) pour la loi indépendante de la température GRANGER FP INDT.

7.10.3 Syntaxe pour le fluage propre indépendant de la température

La syntaxe est identique au cas avec effet de la température, sans le mot clé QSR K.

7.10.4 Syntaxe pour le vieillissement

Si on utilise la relation de comportement qui prend en compte le phénomène de vieillissement alors il faut renseigner en plus :

7.10.5 Opérandes pour le vieillissement

```
QSR VEIL = USR
```

Constante énergie d'activation intervenant dans le terme temps de charge équivalent toeq modélisant l'effet de la température sur le vieillissement $\frac{u_{\nu}}{R}$.

```
FONC V = k (tceq)
```

Fonction de vieillissement.

7.11 Mot clé facteur mazars, mazars fo

Le modèle de comportement de Mazars est un modèle de comportement élastique endommageable permettant de décrire le comportement adoucissant du béton. Il distingue le comportement en traction et en compression, mais n'utilise qu'une seule variable d'endommagement scalaire (confer [R7.01.08]). Le modèle Mazars implémenté correspond à la version de 2012 c'est à dire à la reformulation améliorant le comportement en bi-compression et en cisaillement pur.

Les paramètres peuvent être fonction de la température, utiliser alors MAZARS_FO. Attention, en pratique, on considère que les paramètres dépendent de la température maximale vue par le matériau.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 74/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.11.1 Syntaxe

MAZARS= F(
♦ EPSD0	= epsd0,	[R]
♦ AC	= Ac,	[R]
♦ AT	= At,	[R]
♦ BC	= Bc,	[R]
♦ BT	= Bt,	[R]
♦ K	= k,	[R]
♦ CHI	= chi,	[R]
♦ SIGM LIM	= sglim	[R]
♦ EPSI LIM	= eplim	[R]
)		
MAZARS_FO = _F(
♦ EPSD0	= epsd0,	[fonction]
♦ AC	= Ac,	[fonction]
◆ AT	= At,	[fonction]
♦ BC	= Bc,	[fonction]
♦ BT	= Bt,	[fonction]
♦ K	= k,	[fonction]
♦ CHI	= chi	[R]
)		

Les fonctions peuvent dépendre des variables de commandes suivantes : 'TEMP', 'HYDR', 'SECH'. Par contre pour les poutres multifibres, les fonctions ne peuvent dépendre que de la température : les déformations dues à l'hydratation et au séchage ne sont pas prise en compte.

MAZARS (ou MAZARS_FO) permet de définir toutes les caractéristiques associées au modèle de comportement de Mazars. En plus de ces caractéristiques, les constantes élastiques doivent être définies sous le mot-clé ELAS pour les coefficients réels ou ELAS_FO pour les coefficients dépendant de la température.

7.11.2 Opérandes EPSD0 AC / AT / BC / BT / K

♦ EPSD0 = epsd0

Seuil d'endommagement en déformation $(0.5\,10^{-4} < \varepsilon_{d0} < 1.5\,10^{-4})$.

♦ AC = ac

Coefficient permettant de fixer l'allure de la courbe post-pic en compression. Introduit une asymptote horizontale qui est l'axe des ε pour Ac=1 et l'horizontale pour passant par le pic pour Ac=0 (généralement 1 < Ac < 1.5).

♠ AT = at

Coefficient permettant de fixer l'allure de la courbe post-pic en traction. Introduit une asymptote horizontale qui est l'axe des ε pour Ac=1 et l'horizontale passant par le pic pour Ac=0 (généralement 0.7 < At < 1).

♦ BC = bc

Coefficient permettant de fixer l'allure de la courbe post-pic en compression. Selon sa valeur peut correspondre à une chute brutale de la contrainte ($BC < 10^4$) ou une phase préliminaire d'accroissement de contrainte suivie d'une décroissance plus ou moins rapide (généralement $10^3 < Bc < 2.10^3$).

♦ BT = bt

Coefficient permettant de fixer l'allure de la courbe post-pic en traction. Selon sa valeur peut correspondre à une chute brutale de la contrainte ($BC < 10^4$) ou une phase préliminaire

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 75/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

d'accroissement de contrainte suivie d'une décroissance plus ou moins rapide (généralement $10^4 < Bt < 10^5$).

Paramètre introduisant une asymptote horizontale en cisaillement pur. Il est compris entre 0 et 1. Valeur conseillée 0,7.

7.11.3 Opérande CHI

♦ CHI = chi

Dans le cadre du couplage BETON_UMLV_FP avec la loi de MAZARS. Le paramètre chi permet de définir l'importance du couplage :

CHI = 0: pas de couplage,

CHI = 1: couplage total.

Le couplage total engendre une apparition prématurée du béton, c'est pourquoi la valeur à utiliser se situe plutôt autour de 0.4/0.7.

7.11.4 Opérande SIGM_LIM, EPSI_LIM

♦ SIGM LIM = sqlim

Définition de la contrainte limite.

♦ EPSI LIM = eplim

Définition de la déformation limite.

Les opérandes <code>SIGM_LIM</code> et <code>ESPI_LIM</code> permettent de définir les bornes en contrainte et en déformation qui correspondent aux états limites de service et ultime, classiquement utilisées lors d'étude en génie civil. Ces bornes sont obligatoires lorsque l'on utilise le comportement <code>MAZARS</code> (confer <code>[R7.01.08]</code> Modèle d'endommagement de <code>MAZARS</code>, <code>[U4.42.07]</code> <code>DEFI_MATER_GC</code>). Dans les autres cas elles ne sont pas prises en compte.

7.12 Mot clé beton_umlv_fp

La loi de fluage UMLV suppose un découplage total entre les composantes sphériques et déviatoriques : les déformations induites par les contraintes sphériques sont purement sphériques et les déformations induites par les contraintes déviatoriques sont purement déviatoriques [R7.01.06]. Par ailleurs, la déformation de fluage propre est supposée proportionnelle à l'humidité relative interne :

Partie sphérique : $\underline{\varepsilon}^s = h \cdot f(\sigma^s)$ et, partie déviatorique : $\underline{\underline{\varepsilon}^d} = h \cdot f(\underline{\underline{\tilde{\sigma}}})$

Où *h* désigne l'humidité relative interne.

Le modèle de comportement BETON_UMLV_FP est un modèle viscoélastique non vieillissant développé en partenariat avec l'Université de Marne-la-Vallée pour décrire le fluage propre des bétons. Il est particulièrement adapté aux configurations multiaxiales en ne présupposant pas la valeur du coefficient de Poisson de fluage.

Les contraintes sphériques sont à l'origine de la migration de l'eau absorbée aux interfaces entre les hydrates au niveau de la macro-porosité et absorbée au sein de la micro-porosité dans la porosité capillaire. La diffusion de l'eau inter-lamellaire des pores d'hydrates vers la porosité capillaire s'effectue de façon irréversible. La déformation sphérique totale de fluage s'écrit donc comme la somme d'une partie réversible et d'une partie irréversible :

$$\varepsilon^{fs} = \varepsilon_r^{fs} + \varepsilon_i^{fs}$$

partie

réversible

partie

rréversible

Le processus de déformation sphérique du fluage est gouverné par le système d'équations couplées suivant :

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 76/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

$$\begin{bmatrix}
\dot{\varepsilon}^{f\hat{s}} = \frac{I}{\eta_r^s} \cdot \left[h \cdot \sigma^s - k_r^s \cdot \varepsilon_r^{f\hat{s}} \right] - \dot{\varepsilon}_i^{f\hat{s}} \\
\dot{\varepsilon}_i^{f\hat{s}} = \frac{I}{\eta_i^s} \cdot \left[k_r^s \cdot \varepsilon^{f\hat{s}} - \left(k_r^s + k_i^s \right) \cdot \varepsilon_i^{f\hat{s}} \right] - \left[h \sigma^s - k_r^s \cdot \varepsilon_r^{f\hat{s}} \right] \right\rangle^+$$

où k_r^s désigne la rigidité apparente associée au squelette formé par des blocs d'hydrates à l'échelle mésoscopique; η_r^s la viscosité apparente associée au mécanisme de diffusion au sein de la porosité capillaire; k_i^s désigne la rigidité apparente associée intrinsèquement aux hydrates à l'échelle microscopique et la η_i^s viscosité apparente associée au mécanisme de diffusion interfoliaire.

(Les crochets
$$\langle \rangle^+$$
 désignent l'opérateur de Mac Cauley: $\langle x \rangle^+ = \frac{1}{2} (x + |x|)$)

Les contraintes déviatoriques sont à l'origine d'un mécanisme de glissement (ou mécanisme de quasi dislocation) des feuillets de CSH dans la nano-porosité. Sous contrainte déviatorique, le fluage s'effectue à volume constant. Par ailleurs, la loi de fluage UMLV suppose l'isotropie du fluage déviatorique. Phénoménologiquement, le mécanisme de glissement comporte une contribution réversible viscoélastique de l'eau fortement adsorbée aux feuillets de CSH et une contribution irréversible visqueuse de l'eau libre :

$$\underbrace{\underline{\varepsilon}^{fd}}_{d\acute{e}formation} = \underbrace{\underline{\varepsilon}^{fd}}_{r} + \underbrace{\underline{\varepsilon}^{fd}}_{i}$$

$$\underbrace{\underline{\delta}^{formation}}_{d\acute{e}viatorique} \quad \underbrace{eau}_{eau} \quad \underbrace{eau}_{eau}$$

$$\underbrace{eau}_{totale} \quad \underbrace{ebsorb\acute{e}e}_{libre}$$

La j^{eme} composante principale de la déformation déviatorique totale est régie par le système d'équations suivants :

$$\tilde{\dot{\sigma}}^{j} \left(1 + \frac{\eta_r^d}{\eta_i^d} \right) + \frac{k_r^d}{\eta_i^d} \tilde{\sigma}^{j} = \eta_r^d \ddot{\varepsilon}^{d,j} + k_r^d \dot{\varepsilon}^{d,j}$$

où k_r^d désigne la rigidité associée à la capacité de l'eau absorbée à transmettre des charges (*load bearing water*); η_r^d la viscosité associée à l'eau adsorbée par les feuillets d'hydrates et η_i^d désigne la viscosité associée à l'eau libre.

7.12.1 Syntaxe

7.12.2 Opérande

$$K_RS = K_RS$$

k rigidité apparente associée au squelette formé par des blocs d'hydrates à l'échelle mésoscopique

k; rigidité apparente associée intrinsèquement aux hydrates à l'échelle microscopique

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 77/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

 k^d rigidité associée à la capacité de l'eau adsorbée à transmettre des charges (load bearing water)

```
ETA RS = ETA RS
```

 η_r^s viscosité apparente associée au mécanisme de diffusion au sein de la porosité capillaire

n^s viscosité apparente associée au mécanisme de diffusion interlamellaire

```
ETA RD = ETA RD
```

 η_r^d viscosité associée à l'eau absorbée par les feuillets d'hydrates

$${\tt ETA}$$
 ${\tt FD}$ = ${\tt ETA}$ ${\tt FD}$

permet de prendre en compte le fluage de dessiccation selon la loi de Bazant.

Remarque:

La courbe de désorption donnant l'hygrométrie h en fonction de la concentration en eau C doit être renseignée sous le mot-clé <code>ELAS FO</code> .

7.13 Mot clé facteur BETON_ECRO_LINE

Définition d'une courbe d'écrouissage linéaire avec prise en compte du confinement dans le cas spécifique au béton. Afin d'améliorer le comportement en compression on définit un seuil de réversibilité ([R7.01.04] modèle ENDO ISOT BETON).

7.13.1 Syntaxe

7.13.2 Opérandes

 $D_SIGM_EPSI = dsde (ET)$

Pente de la courbe de traction.

$$SYT = sigt$$

Contrainte maximum en traction simple.

```
SYC = sigc
```

Contrainte maximum en compression simple (elle n'existe pas pour un coefficient de Poisson v=0, dans ce cas on ne spécifie pas SYC)

Le module d'Young E est à préciser par les mots-clés <code>ELAS</code> ou <code>ELAS</code> FO.

7.14 Mot clé facteur ENDO_ORTH_BETON

Définition des paramètres de la loi de comportement <code>ENDO_ORTH_BETON</code>, permettant de décrire l'anisotropie induite par l'endommagement du béton, ainsi que les effets unilatéraux [R7.01.09]. On se reportera aux documents [R7.01.09] et [V6.04.176] pour la signification précise des paramètres et la procédure d'identification.

7.14.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 78/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
0.9,
                                   [DEFAUT]
KΩ
                k0,
                                   [R]
K1
                k1,
                                   [R]
        =
K2
                k2,
                                   [R]
                0.0007,
                                   [DEFAUT]
ECROB =
                ecrob,
                                   [R]
ECROD =
                ecrod
                                   [R]
```

7.14.2 Opérande ALPHA

Constante de couplage entre l'évolution de l'endommagement de traction et celle de l'endommagement de compression. Elle doit être prise entre 0 et 1, plutôt proche de 1. La valeur par défaut est 0.9.

7.14.3 Opérandes K0 / K1 / K2

```
KO = kO
```

Partie constante de la fonction seuil. Permet de calibrer la hauteur du pic en traction.

```
K1 = k1
```

Paramètre de la fonction seuil permettant d'augmenter le seuil en compression.

```
K2 = k2
```

Paramètre de contrôle de la forme de l'enveloppe de rupture pour des essais biaxiaux. La valeur par défaut est 7.10^{-4} .

7.14.4 Opérandes ECROB / ECROD

```
ECROB = ecrob
```

Terme de l'énergie bloquée (équivalente à une énergie d'écrouissage) relatif à l'évolution de l'endommagement de traction. Permet de contrôler la forme du pic en traction.

```
ECROD = ecrod
```

Terme de l'énergie bloquée (équivalente à une énergie d'écrouissage) relatif à l'évolution de l'endommagement de compression. Permet de contrôler la forme du pic en compression.

Le module d'Young E et le coefficient de Poisson ν sont à préciser par les mots-clés <code>ELAS</code> ou <code>ELAS_FO</code>.

Dans le cas d'un calcul non local avec la formulation GRAD_EPSI, la longueur caractéristique est à préciser derrière le mot-clé NON LOCAL.

7.15 Mots-clés facteur ENDO_SCALAIRE_FO

Définition des paramètres de la loi de comportement <code>ENDO_SCALAIRE</code> [R5.03.25], qui décrit la rupture élastique fragile d'un matériau isotrope homogène. Cette loi n'est disponible que pour la modélisation à gradient d'endommagement <code>GRAD_VARI</code>.

7.15.1 Syntaxe

```
| ENDO SCALAIRE FO
 ENDO SCALAIRE =
                     ♦ K
                                             k,
                                                            [R] ou [fonction]
                     ♦ P
                                                            [R] ou [fonction]
                                             p,
                                                            [R] ou [fonction]
                       M
                                             m,
                                                            [R] ou [fonction]
                       C COMP
                                                 c comp,
                                                 Ο,
                                                            [DEFAUT]
                     ♦ C VOLU
                                                            [R] ou [fonction]
                                                 c volu,
                                                 1,
                                                            [DEFAUT]
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 79/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.15.2 Opérande к, Р, м

Il s'agit des paramètres internes du modèle qui définissent l'écrouissage, voir [R5.03.25] : k désigne une densité d'énergie Pa, k et m sont des paramètres sans dimension. k et m peuvent être recalés à partir de l'échelle non locale D (approximativement la demi-largeur de bande de localisation) et des paramètres macroscopiques suivants : E le module de Young, G_f l'énergie de fissuration et f_t la valeur de la contrainte au pic en traction simple. Les relations de recalage s'écrivent alors :

$$k = \frac{3G_f}{4D}; \quad m = \frac{3EG_f}{2f_f^2D}; \quad c = \frac{3}{8}DG_f$$

où c est le paramètre renseigné par <code>NON_LOCAL = _F(C_GRAD_VARI = c)</code>, qui dépend lui aussi de la réponse macroscopique. Quant au paramètre p, supérieur à 1, il contrôle la courbure de la réponse post-pic.

7.15.3 Opérandes C COMP, C VOLU

Il s'agit des paramètres internes du modèle, sans dimension, qui définissent la forme de la surface de charge (à une homothétie près), voir [R5.03.25]. Les valeurs par défaut permettent de retrouver le modèle énergétique (symétrique) pour lequel la surface de charge correspond à une ligne de niveau de la densité d'énergie élastique (ellipsoïde de rotation autour de l'axe (1,1,1) qui est centré au début de coordonnées).

Dans le cas plus générale la surface de charge ellipsoïdale (toujours l'axe 1,1,1) non-centré , peut-être définie par trois paramètres plus accessibles à la mesure : f_t la valeur de la contrainte au pic en traction simple, f_c la valeur de la contrainte au pic en compression simple et τ la valeur de la contrainte au pic en cisaillement pur. Les relations de recalage sont les suivantes :

$$c_{comp} = \frac{1 + \nu}{1 - 2\nu} \frac{(f_c - f_t)\tau\sqrt{3}}{2f_t f_c}; \quad c_{volu} = \frac{2(1 + \nu)}{1 - 2\nu} \left[\left(\frac{(f_c + f_t)\tau\sqrt{3}}{2f_t f_c} \right)^2 - 1 \right]$$

7.15.4 Opérandes COEF_RIGI_MINI

COEF_RIGI_MINI

C'est le paramètre de régularisation de la matrice tangente à la rupture, pour éviter les pivots nuls si la fissuration devait découper la pièce en plusieurs morceaux non maintenus par les conditions aux limites. Il ne dépend pas des variables de commande.

Le module d'Young E et le coefficient de Poisson ν sont à préciser par les mots-clés <code>ELAS</code> ou <code>ELAS</code> FO.

Le paramètre de non localité est renseigné sous le mot-clé <code>C_GRAD_VARI</code> derrière le mot-clé facteur <code>NON_LOCAL</code>. Il est lié au paramètres macroscopiques par :

7.16 Mot clé facteur ENDO_FISS_EXP/ENDO_FISS_EXP_FO

Définition des paramètres de la loi de comportement <code>ENDO_FISS_EXP</code> [R5.03.25], qui décrit la rupture élastique fragile d'un matériau isotrope homogène. Cette loi n'est disponible que pour la modélisation à gradient d'endommagement <code>GRAD_VARI</code>.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 80/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.16.1 Syntaxe

```
| ENDO FISS EXP FO
                   _F
 ENDO FISS EXP =
                                           k,
                    ♦ K
                                                         [R] ou [fonction]
                                                         [R] ou [fonction]
                    m,
                                        =
                                                         [R] ou [fonction]
                    ♦ P
                                           p,
                    ♦ Q
                                                         [R] ou [fonction]
                                           /
                                               Ο,
                                                         [DEFAUT]
                    ♦ TAU
                                           tau,
                                                         [R] ou [fonction]
                                           sig0,
                    ♦ SIGO
                                                         [R] ou [fonction]
                    ♦ BETA
                                           / beta,
                                                         [R]
                                               1E-1,
                                                         [DEFAUT]
                    ♦ COEF RIGI MINI
                                               A min,
                                                         [R]
                                               1E-5.
                                                         [DEFAUT]
```

7.16.2 Opérande к, м, Р, Q

Il s'agit des paramètres internes du modèle qui définissent l'écrouissage, voir [R5.03.25]. Leur identification est prise en charge par la commande <code>DEFI_MATER_GC</code> [U4.42.07], à partir de grandeurs accessibles expérimentalement.

7.16.3 Opérandes TAU, SIGO, BETA

Il s'agit des paramètres internes du modèle qui définissent la forme de la surface de charge (à une homothétie près), voir [R5.03.25]. Elle s'appuie sur la contrainte de Von Mises et l'exponentiel du tenseur des contraintes et se compare bien à des résultats expérimentaux sur du béton en chargement biaxial. Le paramètre BETA est de nature plus numérique et n'a comme intérêt que de rendre le domaine d'élasticité borné, y compris pour les compressions hydrostatiques ; la valeur par défaut remplit bien cet office, sans incidence sur la forme du domaine dans les zones d'intérêt. Là aussi, la commande DEFI_MATER_GC [U4.42.07] permet d'identifier ces paramètres à partir de grandeurs accessibles expérimentalement (limites en traction et en compression).

7.16.4 Opérandes COEF_RIGI_MINI

C'est le paramètre de régularisation de la matrice tangente à la rupture, pour éviter les pivots nuls si la fissuration devait découper la pièce en plusieurs morceaux non maintenus par les conditions aux limites. Il ne dépend pas des variables de commande.

Le module d'Young E et le coefficient de Poisson ν sont à préciser par les mots-clés <code>ELAS</code> ou <code>ELAS</code> FO.

Le paramètre de non localité est renseigné sous le mot-clé <code>C_GRAD_VARI</code> derrière le mot-clé facteur <code>NON_LOCAL</code>; la commande <code>DEFI_MATER_GC</code> [U4.42.07] permet de l'identifier à partir de grandeurs accessibles expérimentalement.

7.17 Mot-clé facteur GLRC DM

Ce mot-clé facteur permet de définir les paramètres de la loi de comportement <code>GLRC_DM</code>. Il s'agit d'un modèle d'endommagement global d'une dalle de béton armé formulé en terme de relations déformation/contrainte généralisées (extension membranaire, flexion et effort membranaire, moment fléchissant).

7.17.1 Syntaxe

 Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU
 Date : 23/07/2015 Page : 81/154

 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE
 Clé : U4.43.01 Révision : 13589

 ♦ GAMMA_T = Gmt, [R]
 [R]

 ♦ GAMMA_C = Gmc, [R]
 [R]

 ♦ GAMMA_F = Gmf, [R]
 [R]

 ♦ ALPHA C = Alfc, [R]

7.17.2 Opérandes

```
NYT = Nt.
```

)

Effort membranaire du seuil d'endommagement en traction simple d'une dalle de béton armé (unité de force par longueur).

1.0,

[DEFAUT]

```
NYC = NC
```

Effort membranaire du seuil d'« endommagement » (fin de linéarité de la courbe de compression) en compression simple d'une dalle de béton armé (unité de force par longueur).

```
MYF = Mf
```

Moment fléchissant du seuil d'endommagement en flexion simple d'une dalle de béton armé (unité de force).

```
GAMMA T = Gmt
```

Pente endommageante relative par rapport à la pente élastique en traction simple ($0 < \gamma_{MT} < 1$).

```
GAMMA C = Gmc
```

Pente endommageante relative par rapport à la pente élastique en compression simple ($0 < \gamma_{MC} < 1$).

```
GAMMA F = Gmf
```

Pente endommageante relative par rapport à la pente élastique en flexion simple ($0 < \gamma_E < 1$).

```
ALPHA_C = Alfc
```

Paramètre de modulation de la fonction d'endommagement en compression pour introduire un découplage des seuils en traction et compression et induisant une courbure de la courbe de compression. La fonction d'endommagement en membrane s'écrit :

$$\xi_{m}(x, d_{1}, d_{2}) = \frac{1}{2} \left(\left(\frac{1 + \gamma_{mt} d_{1}}{1 + d_{1}} + \frac{1 + \gamma_{mt} d_{2}}{1 + d_{2}} \right) H(x) + \left(\frac{\alpha_{c} + \gamma_{mc} d_{1}}{\alpha_{c} + d_{1}} + \frac{\alpha_{c} + \gamma_{mc} d_{2}}{\alpha_{c} + d_{2}} \right) H(-x) \right)$$

On peut se reporter à la documentation de référence [R7.01.32] section § 3.2.4 où est exposé un résumé de l'identification des paramètres du modèle.

7.18 Mot-clés facteurs DHRC

Ces mots-clés facteurs permettent de définir les paramètres de la loi de comportement DHRC . Il s'agit d'un modèle d'endommagement global d'une dalle de béton armé formulé à l'aide d'une méthode d'homogénéisation, en termes de relations déformation/contrainte généralisées (extension membranaire, flexion et effort membranaire, moment fléchissant) et comportant des variables d'état internes d'endommagement et de glissement à l'interface acier-béton, voir [R7.01.36].

Les 258 paramètres de la loi à identifier, par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs d'endommagement, correspondent :

- •aux paramètres contrôlant les composantes des tenseurs de rigidité élastique endommageable $\, A \,$, de couplage déformations généralisées-glissements $\, B \,$ et d'énergie stockée en glissement $\, C \,$, pour lesquels on ne dispose pas d'expression analytique ;
- aux paramètres de seuils macroscopiques qui sont liés aux paramètres des seuils microscopiques.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 82/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.18.1 Syntaxe

DHRC = _F •	(NYD SCRIT	=	nyd scrit,	[l_R] [l_R]
•	AA C	=	alpha Ac	[1 R]
♦	AA T	=	alpha At	[l R]
♦	GA C	=	gamma Ac	[l R]
♦	GA T	=	gamma At	[l R]
♦	AB	=	alpha_B	[l_R]
♦	GB	=	gamma B	[l R]
♦	C0	=	C0	[l R]
♦	AC	=	alpha_C	[l_R]
♦	GC	=	gamma C,	[l R]
)			_	_

7.18.2 Opérandes

NYD = nyd

Liste des deux seuils d'endommagement $G^{\zeta,\mathit{crit}}$ en traction simple du béton armé

SCRIT = scrit

Liste des quatre seuils de glissement $\sum_{lpha}^{\zeta\ crit}$ acier-béton équivalent

$$AA_C = alpha_Ac$$

Paramètres (42) α^{Ac} des dépendances en variables d'endommagement des composantes (21 termes supra-diagonaux) du tenseur d'ordre 4 symétrique $\mathbf A$ membrane-flexion de la plaque, dans le domaine compression, dans le repère des armatures (x,y), en notations de Voigt, identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_{ρ} , en zone supérieure (1) puis inférieure (2) :

$$A^{\rho}_{\beta\delta\tau v}(D_{\rho}) = A^{0}_{\beta\delta\tau v} \frac{\alpha^{Ac\,\rho}_{\beta\delta\tau v} + \gamma^{Ac\,\rho}_{\beta\delta\tau v} D_{\rho}}{\alpha^{Ac\,\rho}_{\beta\delta\tau v} + D_{\rho}}$$

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x,y), on aura :

```
AAC131 = 1., AAC161 = 1., AAC231 = 1., AAC261 = 1., AAC341 = 1., AAC351 = 1., AAC461 = 1., AAC561 = 1.; AAC132 = 1., AAC162 = 1., AAC232 = 1., AAC262 = 1., AAC342 = 1., AAC352 = 1., AAC462 = 1., AAC562 = 1..
```

AA T = alpha At

Paramètres (42) α^{Al} des dépendances en variables d'endommagement des composantes (21 termes supra-diagonaux) du tenseur d'ordre 4 symétrique $\mathbf A$ membrane-flexion de la plaque, dans le domaine traction, dans le repère des armatures (x,y), en notations de Voigt, identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_{ρ} , en zone supérieure (1) puis inférieure (2) :

$$A^{\rho}_{\beta\delta\tau\upsilon}(D_{\rho}) = A^{0}_{\beta\delta\tau\upsilon} \frac{\alpha^{At\rho}_{\beta\delta\tau\upsilon} + \gamma^{At\rho}_{\beta\delta\tau\upsilon} D_{\rho}}{\alpha^{At\rho}_{\beta\delta\tau\upsilon} + D_{\rho}}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 83/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x,y), on prendra :

```
AAT131 = 1., AAT161 = 1., AAT231 = 1., AAT261 = 1., AAT341 = 1., AAT351 = 1., AAT461 = 1., AAT561 = 1.; AAT132 = 1., AAT162 = 1., AAT232 = 1., AAT262 = 1., AAT342 = 1., AAT352 = 1., AAT462 = 1., AAT562 = 1.
```

```
GA_C = gamma_Ac
```

Paramètres (42) y^{Ac} des dépendances en variables d'endommagement des composantes (21 termes supra-diagonaux) du tenseur d'ordre 4 symétrique ${\bf A}$ membrane-flexion de la plaque, dans le domaine compression, dans le repère des armatures (x,y), en notations de Voigt, identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_{ρ} , en zone supérieure (1) puis inférieure (2).

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x, y), on prendra :

```
GAC131 = 1., GAC161 = 1., GAC231 = 1., GAC261 = 1., GAC341 = 1., GAC351 = 1., GAC461 = 1., GAC561 = 1.; GAC132 = 1., GAC162 = 1., GAC232 = 1., GAC262 = 1., GAC342 = 1., GAC352 = 1., GAC462 = 1., GAC562 = 1.
```

 $GA_T = gamma_At$

Paramètres (42) y^{At} des dépendances en variables d'endommagement des composantes (21 termes supra-diagonaux) du tenseur d'ordre 4 symétrique $\bf A$ membrane-flexion de la plaque, dans le domaine traction, dans le repère des armatures (x,y), pour les glissements en grille supérieure (1) ou inférieure (2), en notations de Voigt, identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_o , en zone supérieure (1) puis inférieure (2).

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x,y), on prendra :

```
GAT131 = 1., GAT161 = 1., GAT231 = 1., GAT261 = 1., GAT341 = 1., GAT351 = 1., GAT461 = 1., GAT561 = 1.; GAT132 = 1., GAT162 = 1., GAT232 = 1., GAT262 = 1., GAT342 = 1., GAT352 = 1., GAT462 = 1., GAT562 = 1.
```

 $AB = alpha_B$

Paramètres (24) α^B des dépendances en variables d'endommagement des composantes (24 termes supra-diagonaux) du tenseur d'ordre 3 symétrique ${\bf B}$ de couplage membrane-flexion-glissement de la plaque, dans le repère des armatures (x,y), pour les glissements en grille supérieure (1) puis inférieure (2), en notations de Voigt, identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_{ρ} :

$$\begin{vmatrix} B_{xx\,x}^{m1} & B_{yy\,x}^{m1} & B_{xy\,x}^{m1} & B_{xx\,x}^{f1} & B_{yy\,x}^{f1} & B_{xy\,x}^{f1} \\ B_{xx\,y}^{m1} & B_{yy\,y}^{m1} & B_{xy\,y}^{m1} & B_{xx\,y}^{f1} & B_{yy\,y}^{f1} & B_{xy\,y}^{f1} \\ B_{xx\,x}^{m2} & B_{yy\,x}^{m2} & B_{xy\,x}^{m2} & B_{xx\,x}^{f2} & B_{yy\,x}^{f2} & B_{xy\,x}^{f2} \\ B_{xx\,x}^{m2} & B_{yy\,y}^{m2} & B_{xy\,y}^{m2} & B_{xx\,y}^{f2} & B_{yy\,y}^{f2} & B_{xy\,y}^{f2} \end{vmatrix}$$

$$\text{avec}: B_{\beta\delta\zeta}^{m\rho\pi}(D_{\rho}) = \frac{\gamma_{\beta\delta\zeta}^{Bm\rho\pi}D_{\rho}}{\alpha_{\beta\delta\zeta}^{Bm\rho\pi}+D_{\rho}}; B_{\beta\delta\zeta}^{f\rho\pi}(D_{\rho}) = \frac{\gamma_{\beta\delta\zeta}^{Bf\rho\pi}D_{\rho}}{\alpha_{\beta\delta\zeta}^{Bf\rho\pi}+D_{\rho}}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 84/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x,y), on prendra :

```
AB311 = 1., AB321 = 1., AB611 = 1., AB621 = 1., AB312 = 1., AB322 = 1., AB612 = 1., AB622 = 1.
```

GB = gamma_B

Paramètres (24) y^B des dépendances en variables d'endommagement des composantes (24 termes supra-diagonaux) du tenseur d'ordre 3 symétrique ${\bf B}$ de couplage membrane-flexion-glissement de la plaque, dans le repère des armatures (x,y), pour les glissements en grille supérieure (1) puis inférieure (2), en notations de Voigt, identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_ρ .

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x, y), on prendra :

C0 = C0

Composantes (6 termes supra-diagonaux non nuls) du tenseur d'ordre 2 symétrique d'énergie libre de glissement acier-béton \mathbb{C}^0 de la plaque avant endommagement, selon les directions des glissements considérés, dans le repère des armatures (x,y), en grille supérieure (1) ou inférieure (2), en notations de Voigt, identifiées par homogénéisation :

$$\begin{bmatrix} C_{xx}^{01} & C_{yx}^{01} & 0 & 0 \\ & C_{yy}^{01} & 0 & 0 \\ & & C_{xx}^{02} & C_{yx}^{02} \\ & & & C_{yy}^{02} \end{bmatrix}$$

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x, y), on aura : c0211 = 0, c0212 = 0.

$$AC = alpha C$$

Paramètres (6) α^C des dépendances en variables d'endommagement des composantes (6 termes supra-diagonaux) du tenseur symétrique $\mathbb C$ identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_ρ :

$$C^{\rho}_{\beta\delta}(D_{\rho}) = C^{0\rho}_{\beta\delta} \frac{\alpha^{C\rho}_{\beta\delta} + \gamma^{C\rho}_{\beta\delta} D_{\rho}}{\alpha^{C\rho}_{\beta\delta} + D_{\rho}}$$

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x, y), comme : C0211 = 0, C0212 = 0, on prendra : AC211 = 1., AC212 = 1.

GC = gamma C

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 85/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Paramètres (6) γ^C des dépendances en variables d'endommagement des composantes (6 termes supra-diagonaux) du tenseur symétrique $\mathbb C$ identifiés par homogénéisation et par la méthode des moindres carrés sur différentes valeurs de D_ρ .

Remarque:

En pratique courante, à cause de l'isotropie du béton et de l'orientation des aciers selon les axes (x, y), comme : C0211 = 0, C0212 = 0, on prendra : GC211 = 1., GC212 = 1..

On peut se reporter à la documentation de référence [R7.01.36] où est exposé un résumé de l'identification des paramètres du modèle.

7.19 Mot-clé facteur beton regle pr

Ce mot-clé sert à définir les paramètres matériau utilisés par le comportement <code>BETON_REGLE_PR</code> (règle «Parabole-Rectangle»). Ce comportement est utilisable uniquement en 2D (contraintes planes ou déformations planes) ou en coques (modélisations <code>DKT</code>, <code>COQUE_3D</code>) (voir par exemple le test ssnp129a). Il se réduit à un comportement unidimensionnel, qui s'écrit, dans chacune des directions principales du tenseur 2D des déformations :

•En traction :
$$\begin{vmatrix} \sigma = E \, \varepsilon & \text{si} & 0 < \varepsilon < \frac{\sigma_y^t}{E} \\ \sigma = \sigma_y^t + E_T \left(\varepsilon - \frac{\sigma_y^t}{E} \right) & \text{si} & \frac{\sigma_y^t}{E} < \varepsilon < \frac{\sigma_y^t}{E} \left(I - \frac{E}{E_T} \right) \\ \sigma = 0 & \text{sinon} \end{vmatrix}$$
•En compression :
$$\begin{vmatrix} \sigma = \sigma_y^c \left[I - \left(I - \frac{\varepsilon}{\varepsilon_c} \right)^n \right] & \text{si} & \varepsilon > \varepsilon_c \\ \sigma = \sigma_y^c & \text{sinon} \end{vmatrix}$$

7.19.1 Syntaxe

7.19.2 Opérandes

Module tangent post-pic en traction E_t (négatif).

Contrainte ultime en traction σ_{v}^{t} .

Contrainte ultime en compression σ_{ij}^{c} . Elle doit être donnée positive.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 86/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
EPSC = Epsc
```

Déformation ultime en compression ε_c . Elle doit être donnée positive.

```
N = n
```

Exposant de la loi d'écrouissage en compression.

7.20 Mot clé joint ba

Ce modèle de comportement non linéaire de la liaison acier - béton est employé pour le calcul fin des structures en béton armé où la prédiction des fissures et la redistribution des contraintes dans le béton sont très importantes. Disponible pour des analyses sous l'effet de chargements monotones et cycliques, le modèle est écrit dans le cadre de formulation thermodynamique des processus irréversibles. Il permet de tenir compte de l'endommagement de l'interface en cisaillement, en combinaison avec les effets du frottement des fissures, ainsi que des déformations irréversibles. Le document [R7.01.21] décrit les détails correspondants.

Ce modèle doit être employé avec les éléments «joint» en 2D [R3.06.09]. Les armatures d'acier pourront être modélisées avec des éléments plans (QUAD4) ou unidimensionnels (BARRE).

Remarque:

La prise en compte de l'effet d'un chargement thermique n'est pas possible pour le moment.

7.20.1 Syntaxe

```
| JOINT BA = F(
                 ♦ HPEN
                              / HPEN,
                                                   [R]
                              / 1.0,
                                                  [DEFAUT]
                   GTT
                              GTT.
                                                  [R]
                              Gam0,
                   GAMD0 =
                                                  [R]
                  AD1
                              ad1,
                                                  [R]
                   BD1
                             / bd1.
                                                  [R]
                              / 0.5,
                                                  [DEFAUT]
                 ♦ GAMD2 =
                              Gam2,
                                                   [R]
                   AD2
                                                   [R]
                              ad2,
                              / bd2,
                   BD2
                                                   [R]
                              / 1.0
                                                   [DEFAUT]
                   VIFROT =
                              vifrot,
                                                   [R]
                   FΑ
                              alpha,
                                                   [R]
                   FC
                                                  [R]
                              C,
                   EPSTR0 =
                             EPSN,
                                                  [R]
                   ADN =
                              adn,
                                                  [R]
                   BDN
                             / bdn,
                                                  [R]
                              / 1.0
                                                   [DEFAUT]
                 )
```

7.20.2 Opérandes

```
HPEN = HPEN
```

Paramètre de pénétration entre surfaces par écrasement du béton.

On vérifie que HPEN > 0.

```
GTT = GTT
```

Module de rigidité de la liaison.

On vérifie que $G_{beton} \le GTT \le G_{acier}$.

GAMD0 = Gam0

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 87/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Seuil d'adhérence parfaite ou limite de déformation élastique.

On vérifie que $1.E-4 < Gam \theta < 1.E-2$.

AD1 = ad1

Paramètre d'évolution de l'endommagement en région 1 (passage des petites déformations aux grands glissements).

On vérifie que 1.E-1 < ADI < 1.E+1.

BD1 = bd1

Paramètre de puissance décrivant l'évolution de la variable d'endommagement en région 1 (passage des petites déformations aux grands glissements).

On vérifie que BDI < 1.E - 1.

GAMD2 = Gam2

Seuil des grands glissements.

On vérifie que 1.E-4 < Gam2 < 1.E+0.

AD2 = ad2

Paramètre d'évolution de l'endommagement en région 2 (résistance maximale de la liaison et dégradation en frottement).

On vérifie que AD2 < 1.E - 6.

BD2 = bd2

Paramètre de puissance décrivant l'évolution de la variable d'endommagement en région 2 (résistance maximale de la liaison et dégradation en frottement).

On vérifie que BD2 < 1.E - 1.

VIFROT = vifrot

Paramètre matériau décrivant l'influence du frottement des fissures.

On vérifie que VIFROT < 0.0E + 0.

FA = alpha

Paramètre matériau lié à l'écrouissage cinématique par frottement des fissures.

On vérifie que FA < 0.0E + 0.

FC = c

Paramètre décrivant l'influence du confinement sur la résistance de la liaison.

On vérifie que FC < 0.0E + 0.

EPSTRO = EPSN

Seuil de déformation élastique sur la direction normale avant la rupture. On vérifie que 1.E-4 < EPSN < 1.E+0.

ADN = adn

Paramètre de l'endommagement dans la direction normale par ouverture de la fissure.

On vérifie que ADN < 1.E - 10.

BDN = bdn

Paramètre de puissance décrivant l'évolution de la variable d'endommagement dans la direction normale.

On vérifie que BDN < 1.E - 1.

7.21 Mot clé beton rag

Ce modèle est utilisé pour estimer le comportement à long terme des structures affectées par la réaction alcali-granulat. Il permet d'évaluer les déformations et l'endommagement anisotrope (fissuration) des ouvrages atteints. Il comporte un critère de Rankine en traction et un critère de Drücker-Prager en compression. Les deux critères sont associés à une loi d'évolution conduisant à un comportement adoucissant. Ce modèle ne fonctionne qu'avec des températures en Celsius, il est donc nécessaire de fournir ou de calculer des champs de température en Celsius.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 88/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

7.21.1 Syntaxe

```
/BETON RAG = F(
             Caractéristiques de fluage
             ♦ ACTIV_FL = / fluage,
                                                                   [R]
                              / 1.0,
                                                                   [DEFAUT]
             ♦ K RS
                          k1,
                     =
                                                                   [R]
             ♦ K IS
                       = k2,
                                                                   [R]
             \bullet ETA RS = eta1s,
                                                                   [R]
             ♦ ETA IS
                        = eta2s,
                                                                   [R]
             \bullet K RD = mu1,
                                                                   [R]
             \bullet K ID = mu2,
                                                                   [R]
             ♦ ETA RD = etald,
                                                                   [R]
             \bullet ETA_ID = eta2d,
                                                                   [R]
                           = / eps0,
             ♦ EPS 0
                                                                   [R]
                              / 0.0035,
                                                                  [DEFAUT]
                          = tau0,
             ♦ TAU 0
                                                                  [R]
                          = / evpmax,
             ♦ EPS_FL_L
                                                                   [R]
                              / 0.03,
                                                                   [DEFAUT]
             Caractéristiques de l'endommagement
             \Diamond ACTIV_LO = / local,
                                                                   [R]
                               / 1.0,
                                                                   [DEFAUT]
             ♦ F C
                       =
                          rc,
                                                                   [R]
             ♦ F T
                                                                   [R]
                           rt,
                          = / delta,
             ♦ ANG CRIT
                                                                   [R]
                              / 8.594367,
                                                                   [DEFAUT]
             ♦ EPS_COMP
                           = edpicc,
                                                                   [R]
             ♦ EPS TRAC
                           = edpict,
                                                                   [R]
             ♦ LC COMP =
                           / lcc,
                                                                   [R]
                           / 1.0,
                                                                   [DEFAUT]
             ♦ LC TRAC =
                           / lct,
                                                                   [R]
                           / 1.0,
                                                                   [DEFAUT]
             Caractéristiques du couplage fluage/squelette et gel/squelette
             ♦ A VAN GE
                           = / avq,
                                                                      [R]
                              / 0.0,
                                                                      [DEFAUT]
                           = / bvg,
             ♦ B_VAN_GE
                                                                      [R]
                              / 1.9,
                                                                      [DEFAUT]
             ♦ BIOT EAU
                             / bwmax,
                                                                      [R]
                              / 0.3,
                                                                      [DEFAUT]
                             / mw,
             ♦ MODU EAU
                                                                      [R]
                              / 0.0,
                                                                      [DEFAUT]
                             / w0,
             ♦ W EAU 0
                                                                      [R]
                              / 1.0,
                                                                      [DEFAUT]
             ♦ HYD PRES
                              / pression,
                                                                      [R]
                               / 0.0,
                                                                      [DEFAUT]
```

Caractéristiques de le formation des gels

BIOT_GEL	=	bchmax,	[R]
MODU_GEL	=	mch,	[R]
VOL GEL	=	vg,	[R]
AVANC_LI	=	a0,	[R]
PARA CIN	=	alp0,	[R]
ENR AC G	=	Ea,	[R]
SEUIL_SR	=	sr0,	[R]
	BIOT_GEL MODU_GEL VOL_GEL AVANC_LI PARA_CIN ENR_AC_G SEUIL_SR	MODU_GEL = VOL_GEL = AVANC_LI = PARA_CIN = ENR_AC_G =	MODU_GEL = mch, VOL_GEL = vg, AVANC_LI = a0, PARA_CIN = alp0, ENR_AC_G = Ea,

7.21.2 Opérandes

7.21.2.1 Opérandes liées au modèle de fluage

ACTIV FL = fluage

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 89/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Variable d'activation du fluage (nécessaire dans un calcul RAG). Prend la valeur 1.0 si la prise en compte du fluage est activée.

```
K_RS = k1 / K_IS = k2
```

Modules de compressibilité diffères (k1 pour la partie réversible et k2 irréversible)

```
ETA RS = eta1s / ETA IS = eta2s
```

Viscosités sphériques (*eta1s* pour la partie réversible et *eta2s* irréversible)

```
K RD = mu1 / K ID = mu2
```

Modules de cisaillement différés

```
ETA RD = eta1d / ETA ID = eta2d
```

Viscosités deviatoriques (eta1d pour la partie réversible et eta2d irréversible)

```
EPS 0 = eps0
```

Déformation caractéristique de viscoplasticité couple endommagement de traction. Elle prend la valeur 0.0035 par défaut.

```
TAU 0 = tau0
```

Temps caractéristique du fluage orthotrope de traction

```
EPS FL L = evpmax
```

Déformation limite de fluage orthotrope de traction. Cette déformation est limitée à 3 % par défaut.

7.21.2.2 Opérandes liées au modèle d'endommagement

```
ACTIV LO = local
```

Variable d'activation de la localisation. Prend la valeur 1.0 si la prise en compte de la localisation est activée.

```
F C = rc
```

Résistance en compression du béton.

$$F T = rt$$

Résistance à la traction du béton.

```
ANG CRIT = delta
```

Ce terme est une caractéristique du critère de compression, il désigne l'angle en degrés du critère de Drucker Prager. Par défaut il est admis qu'il prend la valeur 8.594367 degrés (ce qui est équivalent à 0.15 radians).

```
EPS_COMP = edpicc
```

Déformation au pic de compression.

```
EPS TRAC = edpict
```

Déformation au pic de traction.

```
LC COMP = lcc / LC TRAC = lct
```

Ces termes correspondent aux longueurs internes de traction et de compression, ce sont des paramètres matériaux. Ils permettent une gestion de la partie adoucissante de la courbe contrainte-déformation. Ils sont dépendant du maillage. Par défaut, il ne sont pas pris en compte dans le modèle (valeur 1.0).

7.21.2.3 Opérandes liées au modèle de calcul du retrait endogène

```
A_VAN_GE = avg / B_VAN_GE = bvg
```

Milieu non saturé paramètres de Van Genuchten.

```
BIOT EAU = bwmax / MODU EAU = mw
```

Milieu saturé, nombre de bio et module de bio de l'eau.

```
W EAU 0 = w0
```

Si calcul hydrique en concentration en eau, ce terme désigne la concentration maximale.

```
HYD PRES = pression
```

Indicateur de calcul hydrique par pression imposée. Prend la valeur $1.0\,$ si calcul en pression (permet de prendre en compte les sur-pression), prend la valeur $0.0\,$ si calcul en concentration en eau. Attention dans le cas d'un calcul par pression imposée, s'assurer de la concordance degré de saturation-pression (via paramètre de la loi de Van Genuchten).

7.21.2.4 Opérandes liées à la formation du gel

```
BIOT GEL = bchmax / MODU GEL = mch
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 90/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Assimilable à un module d'élasticité du gel et b^s peut être assimilable à un coefficient de Biot pour le gel.

```
VOL GEL = vg
```

Volume maximum de gel qui peut être créé par la réaction chimique ; il correspond au volume théorique de gel créé par volume unitaire de béton maintenu dans des conditions saturées pendant un temps infini.

```
AVANC LI = a0
```

Avancement à partir duquel la porosité connectée initiale est comblée.

```
PARA CIN = alp0
```

Paramètre de cinétique de réaction.

```
ENR AC G = Ea
```

Énergie d'activation de la réaction. Cette valeur est proche de $45000 \, J/mol/^{\circ} K$

```
SEUIL SR = sr0
```

Seuil de saturation à partir duquel l'évolution de la réaction chimique devient possible.

7.22 Mot clé beton burger fp

Le modèle de fluage BETON_BURGER_FP suppose une décomposition entre les composantes sphériques et déviatoriques : les déformations induites par les contraintes sphériques sont purement sphériques et les déformations induites par les contraintes déviatoriques sont purement déviatoriques [R7.01.35]. Par ailleurs, la déformation de fluage propre est supposée proportionnelle à l'humidité relative interne :

Partie sphérique :
$$\varepsilon^s = h \cdot f(\sigma^s)$$
 et, partie déviatorique : $\underline{\varepsilon}^d = h \cdot f(\underline{\tilde{\sigma}})$

Où *h* désigne l'humidité relative interne.

Le modèle de comportement BETON_BURGER_FP est un modèle basé sur le modèle BETON_UMLV_FP [R7.01.06] pour décrire le fluage propre des bétons. Il est particulièrement adapté aux configurations multiaxiales en ne présupposant pas la valeur du coefficient de Poisson de fluage. Les évolutions apportées portent sur la prise en compte d'une consolidation du fluage traduite par un terme non linéaire sur le comportement à long-terme du modèle. De plus, les parties sphériques et déviatoriques sont à présent construites de façon identique, laissant la possibilité de contrôler le coefficient de Poisson apparent de fluage.

Les parties sphériques et déviatoriques sont décrites par des chaînes rhéologiques équivalentes, chaîne dite de Bürger. Ce modèle est initialement construit suivant un étage de Kelvin Voigt (partie réversible) couplé en série à un corps de Maxwell (partie irréversible).

7.22.1 Syntaxe

```
| BETON BURGER FP :
                 K RS
                         = K RS,
                                      [R]
                 K RD
                        = K_RD,
                                       [R]
                ETA RS = ETA RS,
                                       [R]
                ETA IS = ETA_IS,
                                       [R]
                ETA RD = ETA RD,
                                       [R]
                 ETA ID = ETA ID,
                                       [R]
                 KAPPA = KAPPA,
                                       [R]
                 ETA FD = ETA FD
                                          [R]
```

7.22.2 Opérandes

$$K_RS = K_RS$$

 k^{s} rigidité apparente associée à la partie sphérique réversible des déformations de fluage

$$K_RD = K_RD$$

 k^{d} rigidité apparente associée à la partie déviatorique réversible des déformations de fluage

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Date : 23/07/2015 Page : 91/154 Clé : U4.43.01 Révision : 13589

 η_r^s viscosité apparente associée aux déformations sphériques réversibles

 η_i^s viscosité apparente associée aux déformations sphériques irréversibles

 η_r^d viscosité aux déformations déviatoriques réversibles

 η_i^d viscosité aux déformations déviatoriques irréversibles

 $_{\mathcal{K}}$ terme affectant la viscosité à long terme (η_i^s et η_i^d) du matériau

permet de prendre en compte le fluage de dessiccation selon la loi de Bazant.

Remarque:

La courbe de désorption donnant l'hygrométrie h en fonction de la concentration en eau C doit être renseignée sous le mot-clé ${\it ELAS}$ ${\it FO}$.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 92/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

8 Comportements Métallo-Mécaniques

Pour le comportement métallurgique (cf. [R4.04.01]), deux lois de comportement sont disponibles : une loi caractéristique des transformations métallurgiques de l'acier et une loi caractéristique des alliages de zirconium.

Remarque:

L'acier peut comporter (au plus) cinq phases métallurgiques différentes (phase froide 1 = ferrite, phase froide 2 = perlite, phase froide 3 = bainite, phase froide 4 = martensite et une phase chaude = l'austénite), α

Le zircaloy peut comporter (au plus) trois phases métallurgiques différentes (phase froide 1 = phase α pure, phase froide 2 = phase α mélange et une phase chaude = phase β .

Pour le comportement mécanique avec la prise en compte des transformations métallurgiques, il existe deux modèles.

Le premier modèle (cf. [R4.04.02]) est utilisable pour l'acier et pour le Zircaloy. On choisit le matériau souhaité en activant, dans l'opérateur STAT_NON_LINE, le mot clé RELATION_KIT qui vaut 'ACIER' ou 'ZIRC'. Les différentes relations relatives à ce modèle sont identiques pour ces deux matériaux (on traite les mêmes phénomènes) mais le nombre de phases en présence est différent.

Le second modèle (cf. [R4.04.05]) est uniquement disponible pour le Zircaloy (RELATION KIT='ZIRC') et correspond au mot clé META LEMA ANI sous COMPORTEMENT.

8.1 Mot clé facteur META ACIER

Paramètres à renseigner pour la métallurgie de l'acier.

8.1.1 Syntaxe

```
META ACIER =
                (
                TRC
                       = nomtrc,
                                              [table sdaster]
                       = ar3,
                AR3
                                              [R]
                ALPHA = alpha,
                                              [R]
                MS0 = mso,
                                              [R]
                AC1
                      = ac1,
                                              [R]
                AC3
                     = ac3,
                                              [R]
                TAUX 1 = t1,
                                              [R]
                TAUX 3 = t3,
                                              [R]
             \Diamond
                LAMBDA0 = 10,
                                              [R]
                QSR K = Qapp,
                                              [R]
                D10 = d10,
             \Diamond
                                              [R]
                WSR K = Wapp,
                                              [R]
```

8.1.2 Opérandes pour les changements de phases

```
TRC = nomtrc
```

Concept de type tre produit par l'opérateur DEFI_TRC [U4.43.04] et contenant l'ensemble des informations fournies par les diagrammes TRC (Transformation en Refroidissement Continu) de l'acier considéré.

```
AR3 = ar3
```

Température quasi-statique de début de décomposition de l'austénite au refroidissement.

```
ALPHA = alpha
```

Coefficient α de la loi de Koïstinen-Marbürger exprimant la quantité de martensite formée en fonction de la température :

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 93/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

$$Z_m = 1 - exp(\alpha | M_s - T)$$

MSO = mso

Température de début de transformation martensitique lorsque celle-ci est totale. Dans ce cas $M_s\!=\!M_{s0}$.

$$AC1 = ac1$$

Température quasi-statique de début de transformation en austénite au chauffage.

$$AC3 = ac3$$

Température quasi-statique de fin de transformation en austénite.

$$TAUX 1 = t1$$

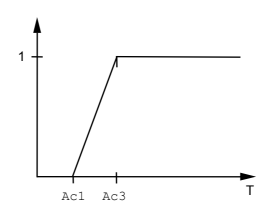
Valeur de la fonction "retard" (cf. [R4.04.01]) $\tau(T)$ intervenant dans le modèle de transformation austénitique à la température AC1.

$$TAUX_3 = t3$$

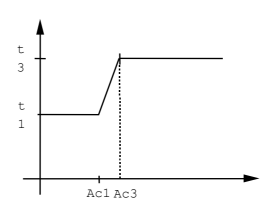
Valeur de la fonction "retard" (cf. [R4.04.01]) $\tau(T)$ intervenant dans le modèle de transformation austénitique à la température AC3.

L'évolution de la proportion d'austénite est alors définie par : $\dot{Z} = \frac{Z - Z_{\rm eq}(T)}{\tau(T)}$

 ${\rm avec:}\ Z_{\rm eq}(T)$



et $\tau(T)$



Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 94/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

8.1.3 Opérandes pour la taille de grains

Les quatre opérandes suivants entraînent le calcul de taille de grains s'ils sont renseignés.

LAMBDA0 = 10

Paramètre matériau intervenant dans le modèle d'évolution de taille de grain ci-dessous.

$$\frac{dD}{dt} \!=\! \frac{1}{\lambda} \! \left(\frac{1}{D} \! - \! \frac{1}{D_{\mathrm{lim}}} \right) \; \operatorname{avec} \; \begin{cases} \lambda \! = \! \lambda_{\scriptscriptstyle 0} \exp(\frac{Q_{\mathrm{app}}}{RT}) \\ D_{\mathrm{lim}} \! = \! D_{\mathrm{10}} \exp(-\frac{W_{\mathrm{app}}}{RT}) \end{cases}$$

QSR K = Qapp/R

Paramètre énergie d'activation intervenant dans le modèle d'évolution de taille de grain.

D10 = D10

Paramètre matériau intervenant dans le modèle d'évolution de taille de grain.

WSR K = Wapp/R

Paramètre énergie d'activation intervenant dans le modèle d'évolution de taille de grain.

8.2 Mot clé facteur META_ZIRC

Paramètres à renseigner pour la métallurgie du Zircaloy (cf. [R4.04.04]).

8.2.1 Syntaxe

8.2.2 Opérandes

$$TDEQ = teqd$$

Température de début de transformation $\alpha \Leftrightarrow \beta$ à l'équilibre

 α : phase à froid hexagonale compacte

 β : phase à chaud cubique centrée

N = n

Paramètre matériau relatif au modèle donnant la proportion de β en fonction de la température, à l'équilibre.

K = K

Paramètre matériau relatif au modèle donnant la proportion de β en fonction de la température, à l'équilibre.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 95/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

T1C = t1c

Température de début de transformation α en β au chauffage.

T1C = t1c

Paramètre matériau intervenant dans le calcul de la température de début de transformation α en β au chauffage.

T2C = t2c

Paramètre matériau intervenant dans le calcul de la température de début de transformation α en β au chauffage.

AC = Ac

Paramètre matériau intervenant dans le modèle d'évolution de β au chauffage.

M = m

Paramètre matériau intervenant dans le modèle d'évolution de β au chauffage.

T2R = t2r

Paramètre matériau intervenant dans le calcul de la température de début de transformation β en α au refroidissement.

T2R = t2r

Paramètre matériau intervenant dans le calcul de la température de début de transformation β en α au refroidissement.

AR = Ar

Paramètre matériau intervenant dans le modèle d'évolution de β au refroidissement.

BR = Br

Paramètre matériau intervenant dans le modèle d'évolution de β au refroidissement.

QSR K = qsr

Constante d'Arrhénius exprimé en degré Kelvin.

8.3 Mot clé facteur DURT_META

Définition des caractéristiques relatives au calcul de dureté associée à la métallurgie des aciers. La dureté est calculée en utilisant une loi de mélange linéaire sur la micro-dureté des constituants :

$$HV = \sum_{i} z_{i} HV_{i}$$

 HV_i : micro-dureté du constituant i

 z_i : proportion du constituant i

8.3.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 96/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

8.3.2 Opérandes

```
F1_DURT = HVf1
Micro-dureté de la phase à froid F1 (ferrite pour l'acier).

F2_DURT = HVf2
Micro-dureté de la phase à froid F2 (perlite pour l'acier).

F3_DURT = HVf3
Micro-dureté de la phase à froid F3 (bainite pour l'acier).

F4_DURT = Hvf4
Micro-dureté de la phase à froid F4 (martensite pour l'acier).

C_DURT = HVf1
Micro-dureté pour la phase à chaud (austénite pour l'acier).
```

8.4 Mots clés facteur elas meta, elas meta fo

Définition des caractéristiques élastiques, de dilatation et de limites d'élasticité pour la modélisation d'un matériau subissant des transformations métallurgiques (voir [R4.04.02] ou [R4.04.05]). Ces coefficients peuvent être soient constants par rapport à la température ELAS_META, soient dépendre de la température ELAS META FO (paramètre 'TEMP').

Certains coefficients dépendent de la structure métallurgique (paramètre 'META').

Remarque:

Concernant le modèle META_LEMA_ANI, la dilatation thermique s'écrit classiquement sans distinction des phases. Par conséquent, les mots clés 'C_ALPHA', 'PHASE_REFE' et 'EPSF_EPSC_TREF' sont obligatoires mais non pris en compte dans les équations. Seul le coefficient de dilatation 'F_ALPHA' est considéré.

Ce modèle est une loi sans seuil donc les limites d'élasticité et la loi des mélanges ne sont pas utiles.

Remarque:

Concernant les autres modèles, pour un acier on renseigne au maximum 5 limites d'élasticité, pour le Zircaloy on en renseigne au maximum trois.

8.4.1 Syntaxe

```
| / ELAS META
  /ELAS META FO =
                     F
                      \mathbf{E}
                                                     [R] ou [fonction]
                                         young,
                      NU
                                                     [R] ou [fonction]
                                         nu,
                     F ALPHA
                                         fal,
                                                     [R] ou [fonction]
                                         cal,
                     C ALPHA
                                                     [R] ou [fonction]
                      PHASE REFE
                                     = /'CHAUD', [TXM]
                                             'FROID',
                                         /
                      EPSF EPSC TREF=deltae,
                                                   [R]
                  \Diamond
                      TEMP DEF ALPHA=Tda,
                                                              [R] (FO)
                  \Diamond
                      PRECISION
                                    = / eps,
                                                     [R]
                                        / 1.,
                                                    [DEFAUT]
                  \Diamond
                     F1 SY
                                     = F1sy,
                                                    [R] ou [fonction]
                  \Diamond
                      F2 SY
                                     = F2sy,
                                                     [R] ou [fonction]
                  \Diamond
                      F3 SY
                                     = F3sy,
                                                     [R] ou [fonction]
                                     = F4sy,
                  \Diamond
                      F4 SY
                                                     [R] ou [fonction]
                                     = Fsy,
                  \Diamond
                      C SY
                                                     [R] ou [fonction]
                  \Diamond
                      SY MELANGE
                                        f,
                                                     [fonction]
                  \Diamond
                      F1 S VP
                                     = F1svp,
                                                     [R] ou [fonction]
                  \Diamond
                      F2 S VP
                                                     [R] ou [fonction]
                                         F2svp,
                      F3 S VP
                  \Diamond
                                                     [R] ou [fonction]
                                         F3svp,
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

Date: 23/07/2015 Page: 97/154

```
◊ F4_S_VP = F4svp, [R] ou [fonction]
◊ C_S_VP = Csvp, [R] ou [fonction]
◊ S_VP_MELANGE = Svp [fonction]
```

8.4.2 Opérandes

```
E = young
```

Module d'Young, identique pour toutes les phases métallurgiques.

```
NU = nu
```

Coefficient de Poisson, identique pour toutes les phases métallurgiques.

```
F ALPHA = fal
```

Coefficient de dilatation thermique moyen des phases froides.

```
C ALPHA = cal
```

Coefficient de dilatation thermique moyen de la phase chaude.

```
PHASE_REFE = / 'CHAUD'
/ 'FROID'
```

Choix de la phase métallurgique de référence (phase chaude ou phase froide).

En effet, pour définir la déformation thermique nulle, il faut définir la température de référence $T_{\it ref}$ (définie dans <code>AFFE_MATERIAU</code>) et la phase métallurgique de référence, de sorte que la déformation thermique soit considérée nulle à $T_{\it ref}$ et dans l'état métallurgique de référence.

```
EPSF EPSC TREF = deltae
```

Déformation de la phase non de référence par rapport à la phase de référence à la température T_{ref} : traduit la différence de compacité entre les structures cristallographiques cubiques à faces centrées (type austénitique) et cubiques centrées (type ferritique).

```
TEMP DEF ALPHA = Tda
```

Température par rapport à laquelle on définit le coefficient de dilatation. Dans le cas où C_ALPHA est une fonction, cet opérande est obligatoire.

```
PRECISION = eps
```

Ce réel indique avec quelle précision une température T est proche de la température de référence (cf. [§3.1.4]).

```
F1 SY = F1sy
```

Limite d'élasticité de la phase froide 1 pour un comportement plastique.

$$F2 SY = F2sy$$

Limite d'élasticité de la phase froide 2 pour un comportement plastique.

```
F3 SY = F3sy
```

Limite d'élasticité de la phase froide 3 pour un comportement plastique.

```
F4 SY = F4sy
```

Limite d'élasticité de la phase froide 4 pour un comportement plastique.

$$C_SY = Fsy$$

Limite d'élasticité de la phase chaude pour un comportement plastique.

```
SY MELANGE = f
```

Fonction utilisée pour la loi de mélange sur la limite d'élasticité du matériau multiphasé pour un comportement plastique.

$$\sigma_{y} = (1 - f(z))\sigma_{y}^{\gamma} + f(z)\sigma_{y}^{\alpha}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 98/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
F1 S VP = F1svp
```

Limite d'élasticité de la phase froide 1 pour un comportement visqueux.

$$F2 S VP = F2svp$$

Limite d'élasticité de la phase froide 2 pour un comportement visqueux.

$$F3 S VP = F3svp$$

Limite d'élasticité de la phase froide 3 pour un comportement visqueux.

$$F4 S VP = F4svp$$

Limite d'élasticité de la phase froide 4 pour un comportement visqueux.

$$C S VP = Csvp$$

Limite d'élasticité de la phase chaude pour un comportement visqueux.

```
S VP MELANGE = Svp
```

Fonction utilisée pour la loi de mélange sur la limite d'élasticité du matériau multiphasé pour un comportement visqueux.

$$\sigma_c = (1 - f(z))\sigma_c^{\gamma} + f(z)\sigma_c^{\alpha}$$

8.5 Mot clé facteur meta ecro line

Définition de cinq modules d'écrouissage utilisés dans la modélisation du phénomène d'écrouissage isotrope linéaire d'un matériau subissant des changements de phases métallurgiques (voir [R4.04.02]). Ces modules dépendent de la température.

8.5.1 Syntaxe

8.5.2 Opérandes

```
F1_D_SIGM_EPSI = dsde1
```

Pente de la courbe de traction pour la phase froide 1.

```
F2 D SIGM EPSI = dsde2
```

Pente de la courbe de traction pour la phase froide 2.

```
F3 D SIGM EPSI = dsde3
```

Pente de la courbe de traction pour la phase froide 3.

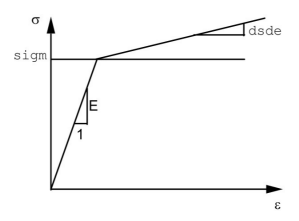
```
F4 D SIGM EPSI = dsde4
```

Pente de la courbe de traction pour la phase froide 4.

```
C D SIGM EPSI = dsdec
```

Pente de la courbe de traction pour la phase chaude.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 99/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589



Le module d'Young E est à préciser par les mots-clés <code>META_ELAS</code> ou <code>META_ELAS_FO</code>.

8.6 Mot clé facteur META_TRACTION

Définition de cinq courbes de traction utilisées dans la modélisation du phénomène d'écrouissage isotrope non linéaire d'un matériau subissant des changements de phases métallurgiques (voir [R4.04.02]). Les courbes de traction peuvent éventuellement dépendre de la température.

8.6.1 Syntaxe

8.6.1.1 Opérandes

$$SIGM_F1 = r_p1$$

Courbe écrouissage isotrope $\,R\,$ en fonction de la déformation plastique cumulée $\,p\,$ pour la phase froide 1 .

$$SIGM F2 = r p2$$

Courbe écrouissage isotrope $\,R\,$ en fonction de la déformation plastique cumulée $\,p\,$ pour la phase froide $\,2\,$.

$$SIGM F3 = r p3$$

Courbe écrouissage isotrope $\,R\,$ en fonction de la déformation plastique cumulée $\,p\,$ pour la phase froide $\,3\,$.

$$SIGM F4 = r p4$$

Courbe écrouissage isotrope $\,R\,$ en fonction de la déformation plastique cumulée $\,p\,$ pour la phase froide 4 .

$$SIGM_C = r_p c$$

Courbe écrouissage isotrope R en fonction de la déformation plastique cumulée p pour la phase chaude.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 100/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Remarque:

Attention il ne s'agit pas de la courbe σ fonction de ε mais de la courbe R fonction de p . On passe de l'une à l'autre en effectuant les calculs suivants :

$$R = \sigma - limite d$$
 'élasticité, $p = \varepsilon - (\sigma/E)$.

8.7 Mot clé facteur META_VISC_FO

Définition des paramètres visqueux de la loi de comportement viscoplastique avec prise en compte de la métallurgie (voir [R4.04.02]). Le modèle viscoplastique de type Norton-Hoff comporte 5 paramètres ; les paramètres classique η , n de la loi d'écoulement en puissance, la limite élastique d'écoulement visqueuse, les paramètres C et m relatifs à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse. Ces paramètres dépendent de la température et de la structure métallurgique. Les paramètres limites d'élasticité sont définis dans ELAS META.

8.7.1 Syntaxe

```
META_VISC_FO = _F
                   (
              ♦ F1 ETA
                              eta1,
                                              [fonction]
              ♦ F2 ETA
                              eta2,
                                              [fonction]
              ♦ F3 ETA
                              eta3,
                                              [fonction]
              ♦ F4 ETA
                              eta4,
                                              [fonction]
              ♦ C ETA
                             etac,
                                              [fonction]
              ♦ F1 N
                                              [fonction]
                              n1,
              ♦ F2 N
                             n2,
                                              [fonction]
                           =
              ♦ F3 C
                             C1,
                           =
                                              [fonction]
              ♦ F2 C
                           = C2,
                                              [fonction]
              ♦ F3 C
                          = C3,
                                              [fonction]
              ♦ F4 C
                           =
                              C4,
                                              [fonction]
              ♦ C C
                           = C5,
                                              [fonction]
              ♦ F1 M
                                               [fonction]
                           = m1,
              ♦ F2 M
                           = m2,
                                              [fonction]
              ♦ F3 M
                           = m3,
                                              [fonction]
              ♦ F4 M
                                              [fonction]
                           = m4,
                C M
                              m5
                                               [fonction]
```

8.7.2 Opérandes F1_ETA/F2_ETA/F3_ETA/F4_ETA/C_ETA

 $F1_ETA = eta1$

Paramètre η de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 1.

F2 ETA = eta2

Paramètre η de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 2.

F3 ETA = eta3

Paramètre n de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 3.

 $F4_ETA = eta4$

Paramètre η de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 4.

 $C_ETA = etac$

Paramètre η de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase à chaud.

8.7.3 Opérandes F1_N/F2_N/F3_N/F4_N/C_N

F1 N = n1

Paramètre n de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 1.

F2 N = n2

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 101/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

Paramètre n de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 2.

$$F3 N = n3$$

Paramètre n de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 3.

$$F4 N = n4$$

Paramètre n de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase froide 4.

$$C N = n5$$

Paramètre n de la loi d'écoulement visco-plastique, pour la phase à chaud.

8.7.4 Opérandes F1_C/F2_C/F3_C/F4_C/C_C

$$F1 C = C1$$

Paramètre C relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 1.

$$F2 C = C2$$

Paramètre C relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 2.

$$F3 C = C3$$

Paramètre *C* relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 3.

$$F4 C = C4$$

Paramètre *C* relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 4.

$$C C = C5$$

Paramètre C relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase à chaud.

8.7.5 Opérandes F1_M/F2_M/F3_M/F4_M/C_M

$$F1 M = m1$$

Paramètre *m* relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 1.

$$F2 M = m2$$

Paramètre *m* relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 2.

$$F3 M = m3$$

Paramètre m relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 3.

$$F4 M = m4$$

Paramètre *m* relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase froide 4.

$$C M = m5$$

Paramètre *m* relatif à la restauration d'écrouissage d'origine visqueuse, pour la phase à chaud.

8.8 Mot clé facteur META_PT

Définition des caractéristiques utilisées dans la modélisation de la plasticité de transformation d'un matériau qui subit des changements de phases métallurgiques (voir [R4.04.02]).

Le modèle est le suivant :
$$\Delta \, \varepsilon^{pt} = \frac{3}{2} \, \sigma \sum_{i=1}^{i=4} \, K_i F_i^{'} \! \left(Z_i \right) \! \left\langle \Delta \, Z_i \right\rangle$$

8.8.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 102/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
$\lfoation$ F4_D_F_META = F'm [fonction]
```

8.8.2 Opérandes

```
F1_K = Kf, F2_K = Kp, F3_K = Kb, F4_K = Km
```

Constantes K_i utilisées dans le modèle de plasticité de transformation, pour les différentes phases à froid. Pour l'acier = phase ferritique, perlitique, bainitique et martensitique.

```
F1_D_F_META=F'f, F2_D_F_META=F'p, F3_D_F_META=F'b, F4 D F META=F'm,
```

Fonctions $F_{i}^{'}$ utilisées dans le modèle de plasticité de transformation, pour les différentes phases à froid. Pour l'acier : phase ferritique, perlitique, bainitique et martensitique.

8.9 Mot clé facteur META RE

Définition des caractéristiques utilisées dans la modélisation du phénomène de restauration d'écrouissage d'un matériau qui subit des changements de phases métallurgiques (voir [R4.04.02]).

8.9.1 Syntaxe

```
\mid META RE = F (
                    \Diamond C F1 THETA = Tgf,
                                                             [R]
                    \Diamond C F2 THETA = Tgp,
                                                             [R]
                     \Diamond C F3 THETA = Tgb,
                                                             [R]
                     \Diamond C F4 THETA = Tgm,
                                                             [R]
                    \Diamond FT C THETA = Tfg,
                                                             [R]
                     \Diamond F2 C THETA = Tpg,
                                                             [R]
                    \Diamond F3 C THETA = Tbg,
                                                             [R]
                     ♦ F4 C THETA = Tmg
                                                              [R]
           )
```

8.9.2 Opérandes

```
C_F1_THETA=Tgf, C_F2_THETA=Tgp, C_F3_THETA=Tgb, C_F4_THETA=Tgm
```

Constantes caractérisant le taux d'écrouissage transmis lors de la transformation de la phase à chaud C en phase à froid. Pour l'acier; transformation de l'austénite en ferrite, perlite, bainite et martensite. Ainsi, $\theta = 0$ correspond à une restauration totale et $\theta = I$ à une transmission totale de l'écrouissage.

```
F1_C_THETA=Tfg, F2_C_THETA=Tpg, F3_C_THETA=Tbg, F4 C THETA=Tmg
```

Constantes caractérisant le taux d'écrouissage transmis lors de la transformation des phases à froid en phase à chaud. Pour l'acier ; transformation de la ferrite, de la perlite, de la bainite et de la martensite en austénite. Ainsi, $\theta = 0$ correspond à une restauration totale et $\theta = 1$ à une transmission totale de l'écrouissage.

8.10 Mot clé meta_lema_ani

Définition des paramètres de la loi META_LEMA_ANI (cf. [R4.04.05]), élasto-visqueuse sans seuil avec un comportement anisotrope. Brièvement, le modèle s'écrit soit dans le repère cylindrique (r, θ, z) , soit dans le repère cartésien (Ox, 0, v, Oz):

Partition des déformations : $\varepsilon = \varepsilon^e + \alpha \Delta T \operatorname{Id} + \varepsilon^v$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 103/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Loi d'écoulement de la déformation visqueuse : $\dot{\varepsilon}^{v} = \dot{p} \frac{M : \sigma}{\sigma_{ea}}$

Critère de Hill :: $\sigma_{\it eq} = \sqrt{\sigma : M : \sigma}$

Matrice de Hill M en cylindriques:

$$\underline{M}_{(r,\;\theta,z)} \!\!=\!\! \begin{bmatrix} M_{rrr} & M_{rr\;\theta\;\theta} & M_{rzz} & 0 & 0 & 0 \\ M_{rr\;\theta\theta} & M_{\;\theta\;\theta\;\theta} & M_{\;\theta\;\theta z} & 0 & 0 & 0 \\ M_{rrzz} & M_{\;\theta\;\theta z} & M_{zzzz} & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & M_{\;r\;\theta r\;\theta} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & M_{\;rzz} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & M_{\;rzz} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & M_{\;\theta z\;\theta z} \end{bmatrix}$$

$$\operatorname{avec} \begin{cases} M_{\mathit{rrrr}} + M_{\mathit{rr}\ \theta\theta} + M_{\mathit{rrzz}} &= 0 \\ M_{\mathit{rr}\ \theta\theta} + M_{\ \theta\theta\theta\theta} + M_{\ \theta\theta zz} &= 0 \\ M_{\mathit{rrzz}} + M_{\ \theta\theta zz} + M_{\mathit{zzzz}} &= 0 \end{cases}$$

ou bien, en cartésiennes :

$$\underline{M}_{(x, y, z)} = \begin{bmatrix} M_{xxxx} & M_{xxyy} & M_{xxzz} & 0 & 0 & 0 \\ M_{xxyy} & M_{yyyy} & M_{yyzz} & 0 & 0 & 0 \\ M_{xxzz} & M_{yyzz} & M_{zzzz} & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & M_{xyxy} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & M_{xzxz} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & M_{yzyz} \end{bmatrix}$$

$$\operatorname{avec} \begin{cases} M_{xxxx} + M_{xxyy} + M_{xxzz} &= 0 \\ M_{xxyy} + M_{yyyy} + M_{yyzz} &= 0 \\ M_{xxzz} + M_{yyzz} + M_{zzzz} &= 0 \end{cases}$$

Loi des mélanges sur la matrice $\,M\,$:

$$M = \begin{cases} M^c & \text{si} \quad 0.00 \leqslant Z_f \leqslant 0.01 \\ M^2 = Z_f M^1 + (1 - Z_f) M^c & \text{si} \quad 0.01 \leqslant Z_f \leqslant 0.99 \\ M^1 & \text{si} \quad 0.99 \leqslant Z_f \leqslant 1.00 \end{cases}$$

$$Z_f = Z_1 + Z_2; \quad Z_c = Z_3 = 1 - Z_f$$

Vitesse de déformation équivalente :
$$\dot{p} = \left(\frac{\sigma_{eq}}{ap^m}\right)^n e^{-Q/T}$$
 ou de manière équivalente : $\sigma_{eq} = \underbrace{a \left(e^{Q/T}\right)^{1/n} p^m \dot{p}^{1/n}}_{\text{contrainte visqueuse}} = \sigma_v$

Loi des mélanges sur la contrainte visqueuse $\sigma_{\rm v}$:

$$\sigma_{eq} = \sigma_{v} = \sum_{i=1}^{3} f_{i}(Z_{\alpha}) \sigma_{vi} \text{ avec } \sigma_{vi} = a_{i} (e^{Q_{i}T})^{1/n_{i}} p^{m_{i}} \dot{p}^{1/n_{i}}$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 104/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Remarque:

dans le cas isotrope, on a :

$$M_{rrrr} = M_{\theta\theta\theta\theta} = M_{zzzz} = 1$$
 $M_{r\theta r\theta} = M_{rzrz} = M_{\theta z \theta z} = 0.75$
 $M_{xxxx} = M_{yyyy} = M_{zzzz} = 1$

$$M_{xxxx} = M_{yyyy} = M_{zzzz} = 1$$

 $M_{xyxy} = M_{xzxz} = M_{yzyz} = 0.75$

8.10.1 Syntaxe

Le choix du type de coordonnées (cylindriques ou cartésiennes) se fait respectivement par la détection du motclé F_MRR_RR ou du mot-clé F_MXX_XX.

En cylindriques:

```
META LEMA ANI= F(
               F1 A
                            a1
                                             [R]
                F2 A
                           a2
                                            [R]
               C A
                         = ac
                                            [R]
               F1 M
                         = m1
                                            [R]
                         = m2
               F2 M
                                            [R]
                         = mc
               C M
                                            [R]
                         = n1,
               F1 N
                                            [R]
                         = n2,
               F2 N
                                             [R]
                         = nc,
               C N
                                             [R]
               F1 Q
                            q1,
                                             [R]
                           q2,
               F2_Q
                                             [R]
               СQ
                            qc,
                                            [R]
               F_{MRR}_{RR} = mrrrrf,
                                            [R]
               C MRR RR = mrrrrc,
                                            [R]
               F MTT TT = mttttf,
                                            [R]
               C MTT TT = mttttc,
                                            [R]
                F MZZ ZZ = mzzzzf,
                                            [R]
               C MZZ ZZ = mzzzzc,
                                             [R]
                F MRT RT
                         = mrtrtf,
                                            [R]
               C MRT RT = mrtrtc,
                                            [R]
               F MRZ RZ = mrzrzf
                                            [R]
               C MRZ RZ = mrzrzc
                                            [R]
               \overline{F} MTZ TZ = mtztzf,
                                            [R]
                C MTZ TZ = mtztzc,
                                            [R]
```

En cartesiennes :

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE				Date : 23/07/2015 Clé : U4.43.01	•
•	C MXX XX	=	mxxxxc,	[R]	
•	F MYY YY	=	myyyyf,	[R]	
•	C_MYY_YY	=	туууус,	[R]	
•	F_MZZ_ZZ	=	mzzzzf,	[R]	
•	C_MZZ_ZZ	=	mzzzzc,	[R]	
•	F_MXY_XY	=	mxyxyf,	[R]	
•	C_MXY_XY	=	mxyxyc,	[R]	
•	F_MXZ_XZ	=	mxzxzf,	[R]	
•	C_MXZ_XZ	=	mxzxzc,	[R]	
•	F_MYZ_YZ	=	myzyzf,	[R]	
•	C_MYZ_YZ	=	myzyzc,	[R]	
)					

8.10.2 Opérandes

Le tableau ci-dessous résume les correspondances entre les symboles des équations et les mots clés d'Aster.

Symbole dans les équations	Mot clé Aster
a1 , a2 , a3	'F1_A','F2_A','C_A'
m1, $m2$, $m3$	'F1_M','F2_M','C_M'
n1 , n2 , n3	'F1_N','F2_N','C_N'
Q1 , Q2 , Q3	'F1_Q','F2_Q','C_Q'

La matrice de Hill est connue soit pour la phase froide (1) ' F_M^* ', soit pour la phase chaude (3) ' C_M^* '.

Remarque:

Les coefficients ' $F1_Q$ ' , ' $F2_Q$ ' et ' C_Q ' sont en degré Kelvin.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 106/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9 Comportements THERMO-HYDRO-MECANIQUES et des sols

9.1 Mot clé simple COMP THM

Permet de sélectionner dès la définition du matériau la loi de couplage THM. Le tableau ci-dessous précise les mots clés obligatoires en fonction de la loi de couplage choisie.

	LIQU_SATU	LIQU_GAZ	GAZ	LIQU_GAZ_ATM	LIQU_VAPE_GAZ	LIQU_AD_GAZ_VAPE	LIQU_VA
THM_INIT	0	0	0	0	0	0	0
PRE1	0	0	0	0	0	0	0
PRE2		0			0	0	
ORO	0	0	0	0	0	0	0
'EMP	T	0	0	T	0	0	0
PRES_VAPE					0	0	0
THM_DIFFU	0	0	0	0	0	0	0
R_GAZ		0	0		0	0	0
RHO	0	0	0	0	0	0	0
BIOT COEF	0	0	0	0	0	0	0
PESA X	0	0	0	0	0	0	0
ESA Y	0	0	0	0	0	0	0
ESA Z	0	0	0	0	0	0	0
SATU PRES		-		0		0	0
SATU PRES				0		0	0
ERM LIQU				0		0	0
PERM LIQU SATU				0		0	0
PERM GAZ						0	0
PERM SATU GAZ						0	0
PERM PRES GAZ						0	0
G_N / VG_PR /							
'G_SR							
G_SMAX /							
G_SATUR							
MMAG							
'ICKV_T					0	0	
'ICKV_PV							
ICKV_PG							
'ICKV_S							
_FV_T							
_FV_PG							
'ICKA T						0	
ICKA PA							
ICKA PL							•
ICKA S							
FA T							
P	Т	T	T	T	T	T	T
PERM IN/PERM END/	0	Ö	0	0	0	0	0
PERM X	Ü	Ü	Ŭ	Ŭ	· ·	· ·	Ŭ
PERM Y			-				
PERM Z				-			,
AMB T	Т	Т	т_	Т	Т	Т	Т Т
AMB S	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u> </u>			<u>'</u>	'	· '
AMB PHI							
AMB_CT							
LB T							
LB S							
LB PHI							
HM_LIQU	<u> </u>	0		0	0	0	0
HO	0	0		0	0	0	0
N_SUR_K	0	0		0	0	0	0
ISC	00	0		00	0	0	0
VISC_TEMP	0	0		0	0	0	0
LPHA	T	T		Т	T	T	Т
P	Т	T		Т	Т	Т	Т
HM_GAZ		0	0	0	0	0	
ASS MOL		0	0	0	0	0	
ISC		0	ō	0	0	0	•
VISC TEMP		0	ō	0	0	0	
P		T	T	T	T	T	
HM VAPE GAZ		'	· ·	1	0	0	0
ASS MOL					0	0	0
P					0	0	0
ISC FFWD					0	0	0
VISC_TEMP					0	0	0
HM_AIR_DISS						0	
P						0	

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 107/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

- O Mot clé Obligatoire
- T Mot clé obligatoire en Thermique
 Mot clé Inutile pour ce type de loi de couplage

La syntaxe est la suivante :

```
COMP_THM = / 'LIQU_SATU'
/ 'LIQU_GAZ'
/ 'GAZ'
/ 'LIQU_GAZ_ATM'
/ 'LIQU_VAPE_GAZ'
/ 'LIQU_AD_GAZ'
/ 'LIQU_AD_GAZ_VAPE'
/ 'LIQU_VAPE'
/ 'L
```

9.2 Mot clé facteur THM INIT

Pour tous les comportements ThermoHydroMécaniques, il permet de décrire l'état initial de la structure (cf. [R7.01.11] et [R7.01.14]).

9.2.1 Syntaxe

Pour bien comprendre ces données, il faut distinguer les inconnues aux nœuds, que nous appelons $\left[u\right]^{ddl}$ et les valeurs définies sous le mot clé <code>THM_INIT</code> que nous appelons p^{ref} et T^{ref} .

$$\begin{bmatrix} u \end{bmatrix}^{ddl} = \begin{cases} u_x \\ u_y \\ u_z \\ PRE1^{ddl} \\ PRE2^{ddl} \end{cases}$$

La signification des inconnues PRE1 et PRE2 varie suivant les modèles. En notant p_w la pression d'eau, p_{ad} la pression d'air dissous, p_l la pression de liquide $p_l = p_w + p_{ad}$, p_{as} la pression d'air sec p_{vp} la pression de vapeur, $p_g = p_{as} + p_{vp}$ la pression totale de gaz et $p_c = p_g - p_l$ la pression capillaire (aussi appelée succion), on a les significations suivantes des inconnues PRE1 et PRE2:

Comporteme	LIQU_SAT	LIQU_GAZ_AT	GA	LIQU_VAPE_G	LIQU_GAZ	LIQU_AD_G	LIQU_AD_G
nt	U	M	Z	AZ		AZ_VAPE	AZ
KIT						_	
PRE1	p_l	$-p_l$	p_g	$p_c = p_g - p_l$	$p_c = p_g - p_i$	$p_c = p_g - p_l$	$p_c = p_g - p_l$
PRE2				p_g	p_{g}	p_g	p_g

On pourra se reporter au [§4.4.3] de la documentation [U4.51.11].

On définit alors les pressions et la température «totales» par:

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 108/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

$$p = p^{ddl} + p^{ref}$$
; $T = T^{ddl} + T^{ref}$

Les valeurs écrites par IMPR_RESU sont les inconnues nodales p^{ddl} et T^{ddl} . De même les conditions aux limites doivent être exprimées par rapport aux inconnues nodales.

Par contre, ce sont les pressions et la température totales qui sont utilisées dans les lois de comportement $\frac{P}{\rho} = \frac{R}{M}T$ pour les gaz parfaits, $\frac{d \rho_l}{\rho_l} = \frac{dp_l}{K_l} - 3 \alpha_l dT$ pour le liquide et dans la

relation saturation/pression capillaire.

Notons que les valeurs nodales peuvent être initialisées par le mot clé <code>ETAT_INIT</code> de la commande <code>STAT NON LINE</code>.

L'utilisateur doit être très prudent dans la définition des valeurs de <code>THM_INIT</code>: en effet, la définition de plusieurs matériaux avec des valeurs différentes des quantités définies sous <code>THM_INIT</code> conduit à des valeurs initiales discontinues de la pression et de la température, ce qui n'est en fait pas compatible avec le traitement général qui est fait de ces quantités. Nous conseillons donc à l'utilisateur la démarche suivante :

- si au départ, on a un champ uniforme de pression ou de température, on le rentre directement par le mot clé THM INIT,
- si on a un champ non uniforme, on entre par exemple une référence par le mot clé THM_INIT de la commande DEFI_MATERIAU, et les valeurs initiales par rapport à cette référence par le mot clé ETAT INIT de la commande STAT NON LINE.

9.2.2 Opérande TEMP

Température de référence T^{ref} .

Attention cette valeur est exprimée en Kelvin et doit être strictement positive.

La valeur de la température de référence entrée derrière le mot clé VALE_REF de la commande AFFE_VARC est ignorée.

9.2.3 Opérande PRE1

Pour les comportements : LIQU SATU et pression de liquide de référence.

Pour le comportement : GAZ pression de gaz de référence non nulle.

Pour le comportement : LIQU GAZ ATM pression de liquide de référence changée de signe.

Pour les comportements : LIQU VAPE GAZ , LIQU AD GAZ VAPE et LIQU GAZ pression

capillaire de référence.

9.2.4 Opérande PRE2

Pour les comportements : LIQU_VAPE_GAZ, LIQU_AD_GAZ_VAPE et LIQU_GAZ pression de gaz de référence non nulle.

9.2.5 Opérande PORO/PRES_VAPE/DEGR_SATU

PORO = porc

Porosité initiale.

PRES VAPE = pvap

Pour les comportements : LIQU_VAPE_GAZ, LIQU_AD_GAZ_VAPE et LIQU_GAZ et pression de vapeur initiale.

DEGR SATU = ds

Pour tous les comportements non saturés : degré de saturation initial.

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 109/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

9.3 Mot clé facteur THM LIQU

Ce mot clé concerne tous les comportements THM faisant intervenir un liquide (cf. [R7.01.11]).

9.3.1 Syntaxe

9.3.2 Opérande RHO

Masse volumique du liquide pour la pression définie sous le mot clé $\tt PRE1$ du mot clé facteur $\tt THM\ INIT.$

9.3.3 Opérande un sur k

Inverse de la compressibilité du liquide : K_{l} .

9.3.4 Opérande ALPHA

Coefficient de dilatation du liquide : α_I

Si p_1 désigne la pression du liquide, ρ_1 sa masse volumique et T la température, le comportement

du liquide est :
$$\frac{d \rho_l}{\rho_l} = \frac{dp_l}{K_l} - 3 \alpha_l dT$$

9.3.5 Opérande CP

Chaleur massique à pression constante du liquide.

9.3.6 Opérandes VISC/D VISC TEMP

$$VISC = vi$$

Viscosité du liquide. Fonction de la température.

$$D_VISC_TEMP = dvi$$

Dérivée de la viscosité du liquide par rapport à la température. Fonction de la température. L'utilisateur doit assurer la cohérence avec la fonction associée à VISC.

9.4 Mot clé facteur THM GAZ

Ce mot clé facteur concerne tous les comportements THM faisant intervenir un gaz (cf. [R7.01.11]). Pour les comportements faisant intervenir à la fois un liquide et un gaz, et quand on prend en compte l'évaporation du liquide, les coefficients renseignés ici concernent le gaz sec. Les propriétés de la vapeur sont renseignées sous le mot clé THM VAPE GAZ.

9.4.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 110/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
\Diamond CP = cp, [R]

\Diamond VISC = vi, [fonction]

\Diamond D_VISC_TEMP = dvi, [fonction]
```

9.4.2 Opérande MASS MOL

Masse molaire du gaz sec M_{os} .

Si p_{gs} désigne la pression du gaz sec, ho_{gs} sa masse volumique, R la constante des gaz parfaits et

T la température, le comportement du gaz sec est : $\frac{p_{\it gs}}{\rho_{\it gs}} {=} \frac{RT}{M_{\it gs}}$.

9.4.3 Opérande CP

Chaleur massique à pression constante du gaz sec.

9.4.4 Opérande VISC

Viscosité du gaz sec. Fonction de la température.

9.4.5 Opérande D VISC TEMP

Dérivée par rapport à la température de la viscosité du gaz sec. Fonction de la température. L'utilisateur doit assurer la cohérence avec la fonction associée à VISC.

9.5 Mot clé facteur THM_VAPE_GAZ

Ce mot clé facteur concerne tous les comportements THM faisant intervenir à la fois un liquide et un gaz, et prenant en compte l'évaporation du liquide (confer [R7.01.11]). Les coefficients renseignés ici concernent la vapeur.

9.5.1 Syntaxe

9.5.2 Opérande MASS MOL

$$MASS MOL = m$$

Masse molaire de la vapeur M_{vp} .

Si est M_{vp} désigne la pression du vapeur, ρ_{vp} sa masse volumique, la constante R des gaz parfaits et T la température, le comportement de la vapeur est : $\frac{p_{vp}}{\rho_{vp}} = \frac{RT}{M_{vp}}$.

9.5.3 Opérande CP

$$CP = cp$$

Chaleur massique à pression constante du vapeur.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 111/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9.5.4 Opérande VISC

$$VISC = v$$

Viscosité de la vapeur. Fonction de la température.

9.5.5 Opérande D_VISC_TEMP

Dérivée par rapport à la température de la viscosité de la vapeur. Fonction de la température. L'utilisateur doit assurer la cohérence avec la fonction associée à VISC.

9.6 Mot clé facteur THM_AIR_DISS

Ce mot clé facteur concerne le comportement THM <code>THM_AD_GAZ_VAPE</code> prenant en compte la dissolution de l'air dans le liquide (cf. [R7.01.11]). Les coefficients renseignés ici concernent l'air dissous.

9.6.1 Syntaxe

9.6.2 Opérande CP

$$CP = cp$$

Chaleur massique à pression constante de l'air dissous.

9.6.3 Opérande COEF HENRY

$$COEF HENRY = h$$

Constante de Henry K_H , fonction de la température, permettant de relier la concentration molaire d'air dissous C_{ad}^{ol} ($moles/m^3$) à la pression d'air sec :

$$C_{ad}^{ol} = \frac{p_{as}}{K_H}$$

9.7 Mot clé facteur THM_DIFFU

Obligatoire pour tous les comportements THM (cf. [R7.01.11]). L'utilisateur doit s'assurer de la cohérence des fonctions et de leur dérivée.

9.7.1 Syntaxe

Révision: 13589

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 112/154 Clé: U4.43.01 Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE

```
♦ PERM IN
                   = perm,
                                 [fonction]
♦ PERMIN L
                   = perml,
                                 [fonction]
♦ PERMIN T
                   = permn,
                                 [fonction]
♦ PERMIN N
                   = permt,
                                 [fonction]
♦ SATU PRES
                   = sp,
                                 [fonction]
♦ D SATU PRES
                   = dsp,
                                 [fonction]
\Diamond
  PERM LIQU
                   = perml,
                                 [fonction]
\Diamond
  D PERM LIQU SATU = dperm,
                                 [fonction]
\Diamond
  PERM GAZ
                   = permg,
                                 [fonction]
  D_PERM_SATU_GAZ = dpsg,
                                 [fonction]
  D PERM PRES GAZ = dppg ,
                                 [fonction]
                   = vgn,
♦ VG N
                                 [R]
♦ VG_PR
                   = pr,
                                 [R]
♦ VG SR
                   = sr,
                                 [R]
♦ VG SMAX
                   = smax,
                                 [R]
♦ VG SATUR
                   = stur,
                                 [R]
♦ FICKV T
                   = fvt,
                                 [fonction]
♦ FICKV PV
                       /fvpv,
                                 [fonction]
                       /1,
                                 [DEFAUT]
                       /fvpg,
♦ FICKV PG
                                 [fonction]
                       /1,
                                 [DEFAUT]
                                 [fonction]
  FICKV S
                       /fvs,
                       /1,
                                 [DEFAUT]
                       /dfvt,
  D FV T
                                 [fonction]
                       /0,
                                 [DEFAUT]
♦ D FV PG
                       /dfvgp,
                                 [fonction]
                       /0,
                                 [DEFAUT]
♦ FICKA T
                   = fat,
                                 [fonction]
♦ FICKA PA
                       /fapv,
                                 [fonction]
                       /1,
                                 [DEFAUT]
♦ FICKA PL
                       /fapg,
                                 [fonction]
                       /1,
                                 [DEFAUT]
                       /fas,
♦ FICKA S
                                 [fonction]
                       /1,
                                 [DEFAUT]
♦ D FA T
                       /dfat,
                                 [fonction]
                       /0,
                                 [DEFAUT]
♦ LAMB T
                   = /lambt,
                                 [fonction]
♦ LAMB TL
                   = /lambtl, [fonction]
♦ LAMB TN
                   = /lambtn, [fonction]
♦ LAMB TT
                   = /lambtt, [fonction]
                       /0
                                 [DEFAUT]
                   = /lambs,
♦ LAMB S
                                 [fonction]
                                 [DEFAUT]
                       /1,
♦ LAMB PHI
                       /lambp,
                                 [fonction]
                                 [DEFAUT]
                       /1,
♦ LAMB CT
                       /lambct, [fonction
                      /lambctt, [fonction]
♦ LAMB C T
♦ LAMB C L
                       /lambctl, [fonction]
                       /lambctn, [fonction] ]
  LAMB C_N
                                  [DEFAUT]
                       /0,
♦ D LB S
                       /dlambs,
                                 [fonction]
                       /0,
                                 [DEFAUT]
                                [fonction]
♦ D LB T
                       /dlambt,
                   =
♦ D LB TT
                       /dlambtt, [fonction]
                   =
♦ D LB_TL
                       /dlambtl, [fonction]
♦ D LB TN
                       /dlambtn, [fonction]
                       /0,
                                  [DEFAUT]
  D LB PHI
                       /dlambp,
                                 [fonction]
                       /0,
                                  [DEFAUT]
♦ EMMAG
                   = em,
                                  [R]
```

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 113/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

PERM_END = perment [fonction]
)

9.7.2 Opérandes R GAZ/RHO/CP/BIOT COEF

R GAZ = rgaz

Constante des gaz parfaits.

RHO = rho

Pour les comportements hydrauliques masse volumique homogénéisée.

CP = cp

Pour les comportements thermiques chaleur massique à contrainte constante du solide seul.

BIOT COEF = bio

Coefficient de Biot.

9.7.3 Opérandes BIOT L/BIOT T/BIOT N

Remplace BIOT_COEF dans le cas anisotrope. Pour la définition des plans d'isotropie on se référera à 13 et 16. Dans le cas de l'isotropie transverse (3D), BIOT_L et BIOT_T sont respectivement les coefficients de Biot dans les directions L et N (perpendiculaire au plan d'isotropie). Dans le cas orthotrope en 2D, on définira les coefficients de Biot dans les trois directions L,T,N : $PERMIN_L$, $PERMIN_T$ et $PERMIN_T$.

9.7.4 Opérandes SATU_PRES/D_SATU_PRES

Pour les comportements de matériaux non saturés (LIQU_VAPE_GAZ, LIQU_AD_GAZ_VAPE, LIQU_GAZ, LIQU_GAZ_ATM).

SATU PRES = sp

Isotherme de saturation fonction de la pression capillaire.

D SATU PRES= dsp

Dérivée de la saturation par rapport à la pression.

9.7.5 Opérandes PESA X/PESA Y/PESA Z/PESA MULT

 $PESA_X = px, PESA_y = py, PESA_z = pz,$

Pesanteur selon x, y ou z, utilisé uniquement si la modélisation choisie dans AFFE_MODELE inclut 1 ou 2 variable de pression.

 $PESA_MULT = fpesa$

Fonction temporelle en facteur des composantes de pesanteur PESA_X, PESA_Y et PESA_Z. Facultative, elle est par défaut constante et égale à 1.

9.7.6 Opérande PERM IN

Perméabilité intrinsèque : fonction de la porosité(dans le cas isotrope). Dans les études, la dépendance de la perméabilité intrinsèque à φ peut s'exprimer classiquement par la loi cubique suivante :

$$\frac{k(\varphi)}{k_0} = \begin{array}{c} si\varphi - \varphi_0 < 0 : 1 \\ si0 < \varphi - \varphi_0 < 10^{-2} : 1 + \chi(\varphi - \varphi_0)^3 \\ si10^{-2} < \varphi - \varphi_0 : 1 + \chi * 10^{-6} \end{array}$$

D'autres lois sont bien sur possibles.

La perméabilité au sens classique $\,K$, dont la dimension est celle d'une vitesse se calcule de la façon suivante :

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 114/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

$$K = \frac{K_{\text{int}} K_{\text{rel}}}{\mu} \rho_l g$$
 où K_{int} est la perméabilité intrinsèque, K_{rel} la perméabilité relative, μ la

viscosité, ρ_l la masse volumique du liquide et g l'accélération de la pesanteur. K_{int} est en fait un tenseur diagonal, dans le cas isotrope ses trois composantes sont égales à la valeur renseignée.

9.7.7 Opérandes PERMIN L/PERMIN T/PERMIN N

Pour la définition des plans d'isotropie on se référera à 13 et 16. Dans le cas de l'isotropie transverse (3D), $PERMIN_L$ et $PERMIN_T$ sont respectivement les perméabilités intrinsèques dans les directions L et N (perpendiculaire au plan d'isotropie). Dans le cas orthotrope en 2D, on définira les perméabilités dans les plans L et T : $PERMIN_L$ et $PERMIN_L$.

9.7.8 Opérandes PERM LIQU/D PERM LIQU SATU

Perméabilité et dérivée de la perméabilité relative au liquide : fonction de la saturation.

9.7.9 Opérandes PERM GAZ/D PERM SATU GAZ

Perméabilité et dérivée de la perméabilité relative au gaz : fonction de la saturation et de la pression de gaz.

9.7.10 Opérandes VG N/VG PR/VG SR

Pour les comportements de matériaux non saturés (LIQU_VAPE_GAZ, LIQU_AD_GAZ_VAPE, LIQU_GAZ, LIQU_GAZ_ATM) et dans le cas où la loi hydraulique est HYDR_VGM ou HYDR_VGC (voir doc. U4.51.11), désignent respectivement les paramètres N, Pr, et Sr de la loi de Mualem Van-Genuchten servant à définir la pression capillaire et les perméabilités relatives à l'eau et au gaz.

9.7.11 Opérandes VG SMAX/VG SATUR

Pour les comportements de matériaux non saturés (LIQU_VAPE_GAZ, LIQU_AD_GAZ_VAPE, LIQU_GAZ, LIQU_GAZ_ATM) et dans le cas où la loi hydraulique est HYDR_VGM ou HYDR_VGC (voir document [U4.51.11]).

VG SMAX = smax

désigne la saturation maximum pour laquelle on applique la loi de Mualem Van-Genuchten. Au-delà de cette saturation les courbes de Mualem-Van Genuchten sont interpolées (voir document [R7.01.11]). Cette valeur doit être très proche de 1.

VG SATUR = stur

Au delà de la saturation définie par VG_SMAX, la saturation est multipliée par ce facteur correctif. Cette valeur doit être très proche de 1 (voir document [R7.01.11]).

9.7.12 Opérandes D PERM PRES GAZ

Dérivée de la perméabilité au gaz par rapport a la pression de gaz : fonction de la saturation et de la pression de gaz.

9.7.13 Opérandes FICKV T/FICKV S/FICKV PG/FICKV PV

Pour les comportements LIQU_VAPE_GAZ et LIQU_AD_GAZ_VAPE, coefficient de Fick fonction de la température pour la diffusion de la vapeur dans le mélange gazeux. Le coefficient de Fick pouvant être fonction de la saturation , la température, la pression de gaz et la pression de vapeur, on le définit comme un produit de 4 fonctions : FICKV_T, FICKV_S, FICKV_PG, FICKV_VP. Dans le cas de LIQU_VAPE_GAZ et LIQU_AD_GAZ_VAPE, seul FICKV_T est obligatoire.

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 115/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

9.7.14 Opérandes D FV T/D FV PG

Pour les comportements LIQU VAPE GAZ et LIQU AD GAZ VAPE.

Dérivée du coefficient FICKV T par rapport à la température.

Dérivée du coefficient FICKV PG par rapport à la pression de gaz.

9.7.15 Opérandes FICKA T/FICKA S/FICKA PA/FICKA P

Pour le comportement LIQU_AD_GAZ_VAPE, coefficient de Fick fonction de la température pour la diffusion de l'air dissous dans le mélange liquide. Le coefficient de Fick pouvant être fonction de la saturation , la température, la pression d'air dissous et la pression de liquide, on le définit comme un produit de 4 fonctions: FICKA_T, FICKA_S, FICKV_PA, FICKV_PL. Dans le cas de LIQU AD GAZ VAPE, seul FICKA T est obligatoire.

9.7.16 Opérande D FA T

Pour le comportement LIQU_AD_GAZ_VAPE, dérivée du coefficient FICKA_T par rapport à la température.

9.7.17 Opérandes LAMB_T/LAMB_S/LAMB_PHI/LAMB_CT

```
LAMB T = lambt
```

Partie multiplicative de la conductivité thermique du mélange dépendant de la température (cf. [R7.01.11]). Cet opérande est obligatoire dans le cas de modélisation avec thermique.

```
LAMB S = lambs, LAMB PHI = lambp
```

Partie multiplicative (égale à 1 par défaut) de la conductivité thermique du mélange dépendant respectivement de la saturation, de la porosité.

```
LAMB CT = lambct
```

Partie de la conductivité thermique du mélange constante et additive (confer [R7.01.11]). Cette constante est égale à zéro par défaut.

9.7.18 Opérandes LAMB TL/ LAMB TN/LAMB TT

Remplace LAMB_T dans le cas anisotrope. Dans le cas de l'isotropie transverse (3D), LAMB_TL et LAMB_TT sont respectivement les conductivités dans les directions L et N (perpendiculaire au plan d'isotropie). Dans le cas orthotrope en 2D, on définira les conductivités dans les plans L et T : LAMB_TL et LAMB_TN.

9.7.19 Opérandes LAMB C L/ LAMB C N/LAMB C T

Remplace LAMB_CT dans le cas anisotrope. Dans le cas de l'isotropie transverse (3D), LAMB_C_L et LAMB_C_T sont respectivement les conductivités dans les directions L et N (perpendiculaire au plan d'isotropie). Dans le cas orthotrope en 2D, on définira les conductivités dans les plans L et T : LAMB C L et LAMB C N.

9.7.20 Opérandes D LB T/D LB S/D LB PHI

```
D LB T = dlambt
```

Dérivée de la partie de la conductivité thermique du mélange dépendant de la température par rapport à la température.

```
D_LB_S = dlambs, D_LB_PHI = dlambp
```

Dérivée de la partie de la conductivité thermique du mélange dépendant respectivement de la saturation, de la porosité.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 116/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9.7.21 Opérandes D LB TL/D LB TN/D LB TT

Dans le cas anisotrope, dérivées par rapport à la température de respectivement $LAMB_TL$, $LAMB_TN$ et $LAMB_TT$.

9.7.22 Opérande EMMAG

Coefficient d'emmagasinement. Ce coefficient n'est pris en compte que dans les cas des modélisation sans mécanique. Il relie la variation de porosité à la variation de pression de liquide.

9.7.23 Opérande PERM END

Perméabilité fonction de l'endommagement, utilisé par les comportements mécaniques avec endommagement.

9.8 Mot clé mohr coulomb

Le modèle de Mohr-Coulomb est un modèle élasto-plastique utilisé en mécanique des sols et est spécialement adapté aux matériaux sableux. Le document [R7.01.28] décrit les équations correspondantes. Ce modèle peut être utilisé indépendamment des comportements THM. Les caractéristiques élastiques doivent être définies sous le mot clé ELAS.

9.8.1 Syntaxe

9.8.2 Opérandes PHI/ANGDIL/COHESION

```
PHI = phi
```

Angle de frottement (en degrés). La valeur doit être comprise entre 0 et 60 degrés.

ANGDIL = angdil

Angle de dilatance (en degrés). La valeur doit être comprise entre 0 et 60 degrés.

COHESION = cohes

Cohésion du matériau (en Pascal – si unité SI).

9.9 Mot clé CAM_CLAY

Le modèle de Cam-Clay est un modèle élasto-plastique utilisé en mécanique des sols et est spécialement adapté aux matériaux argileux. Le modèle présenté ici est appelé Cam-Clay modifié. Le document [R7.01.14] décrit les équations correspondantes. Ce modèle peut être utilisé indépendamment des comportements THM. Les caractéristiques élastiques doivent être définies sous le mot clé ELAS.

9.9.1 Syntaxe

```
\mid CAM CLAY = F
                       MU
                                                      [R]
                      LAMBDA
                                    lambda,
                                                      [R]
                      KAPA
                                    kapa,
                                                      [R]
                      M
                                                      [R]
                                    m,
                      PORO
                                = poro,
                                                      [R]
                                                      [R]
                      PRES CRIT = prescr,
                  \Diamond
                      KCAM
                                =
                                    kcam,
                                                      [R]
                      PTRAC
                                                      [R]
                                    ptrac,
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 117/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9.9.2 Opérandes MU/LAMBDA/KAPA

MU = mu

Module élastique de cisaillement.

LAMBDA = lambda

Coefficient de compressibilité (pente plastique dans un essai de compression hydrostatique).

KAPA = kapa

Coefficient élastique de gonflement (pente élastique dans un essai de compression hydrostatique).

9.9.3 Opérande м

Pente de la droite d'état critique.

9.9.4 Opérande PORO

Porosité initiale. Si CAM_CLAY est utilisée sous RELATION_KIT, le mot clé PORO renseigné sous CAM CLAY et sous THM INIT doit être le même.

9.9.5 Opérandes PRES_CRIT/KCAM

PRES CRIT = prescr

La pression critique égale à la moitié de la pression de consolidation.

KCAM = kcam

Pression initiale correspondante à la porosité initiale généralement égale à la pression atmosphérique. Ce paramètre doit être positif (kcam > 0.).

9.9.6 Opérande PTRAC

Quantité de la contrainte hydrostatique de traction tolérée ou décalage de l'ellipse vers la gauche sur l'axe des contraintes hydrostatiques. Ce paramètre doit être négatif (ptrac < 0.).

9.10 Mot clé facteur CJS

La loi (Cambou, Jaffani, Sidoroff) est une loi de comportement pour les sols. Elle comporte trois mécanismes, l'un correspond à de l'élasticité non linéaire, un autre correspond à une plastification pour des états de contraintes isotropes, et le troisième mécanisme correspond à une plastification liée à un état de contrainte déviatoire. Le document [R7.01.13] décrit avec précision les équations correspondantes.

Les caractéristiques élastiques doivent être définies sous le mot clé ELAS.

La loi CJS recouvre trois formes possibles (CJS1, CJS2 et CJS3), selon que l'on autorise ou non l'activation des mécanismes non linéaires.

Le tableau ci dessous donne les mécanismes activés pour les trois niveaux CJS1, CJS2 et CJS3 :

	Mécanisme élastique	Mécanisme plastique isotrope	déviatoire
CJS1	linéaire	non activé	activé, plasticité parfaite
CJS2	non linéaire	activé	activé, écrouissage isotrope
CJS3	non linéaire	activé	activé, écrouissage cinématique

Máconiomo placticuo

Remarque:

En adoptant la correspondance des paramètres pour les états limites, il est possible d'utiliser le comportement CJS1 pour modéliser une loi de Mohr Coulomb en mécanique des sols.

9.10.1 Syntaxe

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 118/154 Clé: U4.43.01 Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Révision: 13589 ♦ N CJS [R] = n, ♦ KP [R] = kp♦ RC. [R] = rc,♦ A CJS [R] = a, \Diamond B CJS = b, [R] c CJS \Diamond [R] GAMMA CJS [R] \Diamond MU CJS [R] = mu,

 \Diamond PCO = pco,[R] = pa,[R] PA Q INIT [R] = q, ♦ R INIT = r[R]

Les différents coefficients sont à renseigner ou non selon le niveau que l'on veut utiliser, conformément au tableau ci dessous (F pour facultatif, O pour obligatoire et rien pour sans objet).

Symbole	$Q_{\it init}$	R_{init}	n	K^{p}	γ	β	R_c	A
Mot clé	Q_INIT	R_INIT	N_CJS	KP	PCO	BETA_CJS	RC	A_CJS
					=			
					pcoGAMMA_C			
					JS			
CJS1	F				0	0		
CJS2	F	F	0	0	0	0	0	0
CJS3	F		0	0	0	0	0	
Symbol e	b	$R_{\scriptscriptstyle m}$	μ	p_{co}	c	P_{a}		
Mot clé	B_CJS	RM	M_CJS	PCO	C_CJS	PA		
CJS1		0				0		
CJS2		0				0		
CJS3	0	0	0	0	0	0		

Nous attirons l'attention de l'utilisateur sur le fait que, pour un même matériau, le même coefficient peut prendre des valeurs différentes selon le niveau utilisé. Le niveau utilisé n'est jamais renseigné, il est indiqué par le fait que certains coefficients sont renseignés ou non.

Par ailleurs, le mot clé ELAS doit être obligatoirement renseigné quand on utilise la loi CJS (sous un de ses trois niveaux). La définition du module d'Young et du coefficient de Poisson permettent de calculer les coefficients K_a^e et G_a .

9.10.2 Opérandes BETA CJS/RM

Pour niveaux CJS1, CJS2 CJS3.

BETA CJS = beta

Paramètre β . Contrôle la variation de volume plastique dans le mécanisme déviatoire.

Valeur maximale d'ouverture du domaine de réversibilité déviatoire.

9.10.3 Opérandes N CJS/KP/RC

Pour niveaux CJS2 et CJS3.

N CJS = n

Contrôle la dépendance des module d'élasticité avec la contrainte moyenne :

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 119/154

Clé: U4.43.01

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

$$K = K_o^e \left(\frac{I_I + Q_{init}}{3P_a} \right)^n \quad G = G_o \left(\frac{I_I + Q_{init}}{3P_a} \right)^n$$

KP = kp

Module de compressibilité plastique :

$$\dot{Q}_{iso} = K^p \dot{q} = K_o^p \left(\frac{Q_{iso}}{P_a} \right)^n \dot{q}$$

RC = rc

Valeur critique de la variable $\,R\,$:

$$\dot{e}_{v}^{dp} = -\beta \left(\frac{s_{II}}{s_{II}^{c}} - I \right) \frac{\left| s_{ij} \dot{e}_{ij}^{dp} \right|}{s_{II}} \quad s_{II}^{c} = -\frac{R_{c} I_{I}}{h(\theta_{s})}$$

9.10.4 Opérandes A_CJS/R_INIT

Pour niveaux CJS2.

A CJS = a

Contrôle l'écrouissage isotrope du mécanisme déviatoire ;

$$R = \frac{AR_m r}{R_m + Ar}$$

R INIT = r

Valeur initiale de la variable R. Au premier temps de calcul, si la valeur initiale de R est nulle, soit qu'on ait pas défini d'état initial des variables internes par le mot clé <code>ETAT_INIT</code> de <code>STAT_NON_LINE</code>, soit que cet état initial soit nul, on prendra comme valeur initiale celle définie par le mot clé <code>R_INIT</code> de <code>DEFI_MATERIAU</code>.

9.10.5 Opérandes B_CJS/C_CJS/PCO/MU_CJS

Pour niveaux CJS3.

B CJS = b

Contrôle l'écrouissage cinématique du mécanisme déviatoire :

$$\dot{X}_{ij} = -\frac{1}{b}\dot{\lambda}^{d} \left[dev \left(\frac{\partial f^{d}}{\partial X_{ij}} \right) - I_{1} f X_{ij} \right] \left(\frac{I_{1}}{3 P_{a}} \right)^{-1.5}$$

C CJS = c

Contrôle l'évolution de la pression critique : $p_c = p_{co} \exp \left(-c \, \varepsilon_v \right)$.

PCO = pco

Pression critique initiale : $p_c = p_{co} \exp \left(-c \, \epsilon_v \right)$.

MU CJS = mu

Contrôle la valeur de rupture de la variable $R: R_r = R_c + m \ln \left(\frac{3 p_c}{I_1} \right)$

9.10.6 Opérandes GAMMA_CJS/PA/Q_INIT

Pour niveaux CJS1, CJS2 et CJS3.

$$GAMMA CJS = q$$

Contrôle la forme du critère : $h(\theta_s) = (1 + \gamma \cos(3\theta_s))^{1/6} = (1 + \gamma \sqrt{54} \frac{\det(\underline{s})}{s_{II}^3})^{1/6}$

PA = pa

Pression atmosphérique. Doit être donnée négative.

Titre: Opérateur DEFI MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 120/154 Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

```
Q INIT = q
```

Paramètre numérique permettant de rendre admissible un état de contrainte nul. Peut également être utilisé pour définir une cohésion, au moins pour le niveau CJS1. On utilisera la formule : $Q_{init} = -3c \cot \alpha (\varphi)$

9.11 Mot clé facteur LAIGLE

La loi de LAIGLE [R7.01.15] est un modèle de comportement rhéologique pour la modélisation des roches. Celles-ci sont caractérisées par les trois paramètres suivants :

- a qui définit l'influence de la composante de dilatance dans le comportement aux grandes déformations. Ce paramètre dépend du niveau d'altération de la roche,
- s qui définit la cohésion du milieu. Il est donc représentatif de l'endommagement de la
- m est fonction de la nature minéralogique de la roche, et est associé à un retour d'expérience important.

Les caractéristiques élastiques doivent être définies sous le mot clé ELAS.

9.11.1 Syntaxe

```
| LAIGLE = F (
                ♦ GAMMA ULT
                                = gamma ult,
                                                [R]
                                = gamma_e,
                ♦ GAMMA E
                                                 [R]
                                = m_ult,
                ♦ M ULT
                                                 [R]
                               = me,
                ♦ M E
                                                 [R]
                               = a e,
                ♦ A E
                                                 [R]
                               = m_pic,
= a_pic,
                ♦ M PIC
                                                 [R]
                ♦ A PIC
                                                 [R]
                ♦ ETA
                                   eta,
                                                 [R]
                                                [R]
                ♦ SIGMA C
                              = sigma_c,
                ♦ GAMMA
                               = gamma,
                                                [R]
                                  ksi,
                ♦ KSI
                                                 [R]
                ◆ GAMMA_CJS = gamma_cjs,
◆ SIGMA_P1 = sigma_p1,
                                                [R]
                                                [R]
                                                 [R]
             )
```

9.11.2 Opérandes GAMMA ULT/GAMMA E

```
GAMMA ULT = gamma ult
```

Paramètre γ_{ult} : Déformation déviatoire plastique correspondant au palier.

```
GAMMA E = gamma e
```

Paramètre γ_e : Déformation déviatoire plastique correspondant à la disparition complète de la cohésion.

9.11.3 Opérande M ULT/M E/A E/M PIC

```
M ULT = m ult
Paramètre m_{ult} : Valeur de m du critère ultime atteinte \gamma_{ult} .
Paramètre m_{_{\scriptscriptstyle 
ho}} : Valeur de m du critère intermédiaire atteinte en \gamma_{_{\scriptscriptstyle 
ho}} .
A E = a e
Paramètre a_{\scriptscriptstyle e} : Valeur de a du critère intermédiaire atteinte en \gamma_{\scriptscriptstyle e} .
M PIC = m pic
Paramètre m_{pic}: Valeur de m du critère de pic atteinte au pic de contrainte.
```

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 121/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

9.11.4 Opérandes A PIC/ETA/SIGMA C

A PIC = a pic

Paramètre a_{nic} : Valeur de l'exposant a au pic de contrainte.

ETA = eta

Paramètre n: Exposant régulant l'écrouissage.

 $SIGMA_C = sigma_c$

Paramètre s_c : Résistance en compression simple.

9.11.5 Opérandes GAMMA/KSI

GAMMA = gamma, KSI = ksi

Paramètres γ et ξ : Paramètres réglant la dilatance.

Une condition à respecter est que le rapport γ/ξ reste inférieur à 1. Dans le cas des roches dures très résistantes, soumises à des contraintes de confinement relativement faibles, la variation de la dilatance $\sin\psi$ (en fonction de l'état des contraintes - voir [R7.01.15]) peut tendre vers γ/ξ , ce qui justifie cette condition.

9.11.6 Opérande GAMMA_CJS

Paramètre γ_{cis} : paramètre de forme de la surface de charge dans le plan déviatoire.

9.11.7 Opérande SIGMA P1

Paramètre σ_{nl} : intersection du critère intermédiaire et du critère de pic.

9.11.8 Opérande PA

Pression atmosphérique. Doit être donnée positive.

Remarque:

Les paramètres M_E , A_E , A_PIC , SIGMA_PI , SIGMA_C et MPIC sont dépendants les uns des autres par la relation : $m_e = \frac{\sigma_c}{\sigma_{pl}} \left(m_{pic} \frac{\sigma_{pl}}{\sigma_c} + I \right)^{\frac{a_{pic}}{a_e}}$. Cette dépendance est vérifiée au sein du code.

9.12 Mot clé facteur LETK

Le modèle rhéologique L&K (Laigle et Kleine) est une loi de comportement élasto visco-plastique appelée LETK dans Code_Aster [R7.01.24]. Elle s'appuie sur des concepts de l'élastoplasticité et de la viscoplasticité. L'élastoplasticité se caractérise par un écrouissage positif en pré pic et un écrouissage négatif en post pic.

On retrouve parmi les paramètres :

- des paramètres qui interviennent dans les fonctions d'écrouissage relatifs aux différents seuils élastoplastiques ou visqueux, comme a, s et m,
- des paramètres liés au critères visqueux,
- des paramètres liés à la dilatance,
- des paramètres liés à la résistance du matériau en compression et en traction.

Les caractéristiques élastiques doivent être définies sous le mot clé ELAS.

9.12.1 Syntaxe

$$\mid$$
 LETK = $_{\text{F}}$ ($_{\text{PA}}$ = pa, [R]

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 122/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

*	NELAS	=	nelas,	[R]
♦	SIGMA C	=	sigc,	[R]
♦	HO EXT	=	h0,	[R]
♦	GAMMA CJS	=	gcjs,	[R]
♦	XAMS	=	xams,	[R]
♦	ETA	=	eta,	[R]
♦	A 0	=	a0,	[R]
♦	A E	=	ae,	[R]
♦	A PIC	=	ap,	[R]
♦	s_0	=	s0,	[R]
♦	SE	=	se,	[R]
♦	M_0	=	mO,	[R]
♦	M_E	=	me,	[R]
♦	M PIC	=	mp,	[R]
♦	M_ULT	=	mult,	[R]
♦	XI_ULT	=	xiult,	[R]
♦	XI_E	=	xie,	[R]
♦	XI_PIC	=	xip,	[R]
♦	MV_MAX	=	mvmx,	[R]
♦	XIV_MAX	=	xivmx,	[R]
♦	A	=	Α,	[R]
♦	N	=	n,	[R]
♦	SIGMA_P1	=	sp1,	[R]
♦	MU0_V	=	muOv,	[R]
♦	XIO_V	=	xi0v,	[R]
♦	MU1	=	mu1,	[R]
♦	XI1	=	xi1	[R]
)				

9.12.2 Opérandes PA/ NELAS/SIGMA C/H0 EXT

PA = pa S 0 = s0

Paramètre Pa: pression atmosphérique.

NELAS = nelas

Paramètre $n_{\it elas}$: exposant de la loi de variation des modules élastiques $\,K\,$ et $\,G\,$.

 $SIGMA_C = sigc$

Paramètre σ_c : résistance en compression simple (l'unité d'une contrainte)..

H0 EXT = h0

Paramètre $H_{\textit{0ext}}$: paramètre pilotant la résistance à la traction

9.12.3 Opérande GAMMA_CJS/XAMS

GAMMA CJS = gcjs

Paramètre γ_{cis} : paramètre de forme du critère dans le plan déviatoire (entre 0 et 1).

XAMS = xams

Paramètre x_{ams} : paramètre non nul intervenant dans les lois d'écrouissage pré-pic.

9.12.4 Opérande ETA/A_0/A_E/A_PIC

ETA = eta

Paramètre h: paramètre non nul intervenant dans les lois d'écrouissage post-pic.

 $A_0 = a0$

Paramètre a_0 : valeur de a sur le seuil d'endommagement.

A E = ae

Paramètre a_e : valeur de a sur le seuil intermédiaire.

A PIC = ap

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 123/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

Paramètre a_{pic} : valeur de a sur le seuil de pic.

9.12.5 Opérandes S_0/S_E/M_0/M_E/M_PIC/M_ULT

 $S_0 = s0$

Paramètre s_0 : valeur de s sur le seuil d'endommagement.

S E = se

Paramètre s_e : valeur de s sur le seuil intermédiaire.

M O = mO

Paramètre m_{θ} : valeur de m sur le seuil d'endommagement.

M E = me

Paramètre m_e : valeur de m sur le seuil intermédiaire.

 $M_PIC = mp$

Paramètre m_{pic} : valeur de m sur le seuil de pic.

M ULT = mult

Paramètre m_{ult} : valeur de m sur le seuil résiduel.

9.12.6 Opérandes XI_E/XI_PIC/MV_MAX/XIV_MAX

XI E = xie

Paramètre ξ_e : niveau d'écrouissage sur le seuil intermédiaire.

XI PIC = xip

Paramètre ξ_{pic} : niveau d'écrouissage sur le seuil de pic.

MV MAX = mvmx

Paramètre $m_{v-\mathit{max}}$: valeur de m sur le seuil de viscoplasticité.

XIV MAX = xivmx

Paramètre ξ_{v-max} : niveau d'écrouissage pour atteindre le seuil viscoplastique maximal.

9.12.7 Opérandes A/N

A = A

Paramètre A: paramètre caractérisant l'amplitude de la vitesse de fluage (en S^{-1} ou $jour^{-1}$).

N = n

Paramètre *n*: exposant intervenant dans la formule pilotant la cinétique de fluage.

9.12.8 Opérande SIGMA_P1

SIGMA P1 = sp1

Paramètre σ_{PI} : correspond à l'abscisse du point d'intersection de la limite de clivage et du seuil de pic.

9.12.9 Opérandes MU0_v et xI0_v

MUO V = muOv, XIO V = xiOv

Paramètres $\mu_{\theta\nu}$ et $\xi_{\theta\nu}$: paramètres réglant la dilatance des mécanismes pré-pic et viscoplastiques Les conditions à respecter sur ces paramètres sont :

$$\mu_{0v} < \xi_{0v} \text{ ou } \begin{cases} \mu_{0v} > \xi_{0v} \\ \frac{s_{pic}^{a_{pic}}}{s_0^{a_0}} \le \frac{1 + \mu_{0v}}{\mu_{0v} - \xi_{0v}} \end{cases} \text{ avec } s^{pic} = 1$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 124/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9.12.10Opérandes MU1 et XI1

$$MU1 = mu1, XI1 = xi1$$

Paramètres μ_I et ξ_I : paramètres réglant la dilatance des mécanismes post-pic. Une condition à respecter est que le rapport μ_I/ξ_I reste inférieur ou égal à 1.

9.13 Mot clé facteur DRUCK PRAGER

La loi de DRUCK_PRAGER [R7.01.16] est un modèle de comportement pour la mécanique des sols, elle est définie par la relation :

$$\sigma_{eq} + \alpha I_I - R(p) \leq 0$$

οù

 σ_{ea} est une fonction du déviateur des contraintes effectives $\sigma^{'}$,

 $I_{i} = Tr(\sigma')$ est la trace des contraintes effectives,

 $\boldsymbol{\alpha}~$ est un coefficient de dépendance en pression,

R(p) est une fonction de la déformation plastique cumulée.

Dans le cas parabolique, $R(p) = \sigma_v f(p)$ où la fonction f(p) est donnée par :

$$0
$$p \ge p_{ult} \qquad f(p) = \frac{\sigma_{yult}}{\sigma_{..}}$$$$

9.13.1 Syntaxe

9.13.2 Opérande ECROUISSAGE

ECROUISSAGE =/'LINEAIRE',/'PARABOLIQUE'
Permet de définir le type d'écrouissage souhaité.

9.13.3 Opérande ALPHA

ALPHA = alpha

Désigne le coefficient de dépendance en pression. On rappelle que l'opérande ALPHA est relié à l'angle de frottement φ par la relation : $\alpha = \frac{2.sin(\varphi)}{3-sin(\varphi)}$.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 125/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9.13.4 Opérande P ULTM

Désigne la déformation plastique cumulée ultime.

9.13.5 Opérande sy

Désigne la contrainte plastique. Cette opérande est liée à la combinaison du coefficient de cohésion

C avec l'angle de frottement
$$\varphi$$
 de la façon suivante : $SY = \frac{6C\cos(\varphi)}{3-\sin(\varphi)}$.

9.13.6 Opérande н

$$H = h$$

Désigne le module d'écrouissage, h < 0 si la loi est adoucissante. Cette opérande est obligatoire pour un écrouissage de type linéaire (opérande <code>ECROUISSAGE = `LINEAIRE ')</code>.

9.13.7 Opérande SY ULTM

SY_ULTM = sy_ult Désigne la contrainte ultime. Cette opérande est obligatoire pour un écrouissage de type parabolique (opérande ECROUISSAGE = `PARABOLIQUE`).

9.13.8 Opérande DILAT

$$DILAT = ang$$

Désigne l'angle de dilatance (par défaut égal à zéro).

9.14 Mot clé facteur VISC_DRUC_PRAG

Le modèle rhéologique VISC_DRUC_PRAG est une loi de comportement élasto-visco-plastique dans Code_Aster [R7.01.22]. Elle se caractérise par un mécanisme viscoplastique qui s'écrouit entre trois seuils : élastique, de pic et ultime. L'élastoplasticité est de type Drucker Prager avec un écrouissage positif en pré pic et un écrouissage négatif en post-pic et la viscoplasticité est une loi puissance de type Perzyna.

On retrouve parmi les paramètres :

- •des paramètres qui interviennent dans les fonctions d'écrouissage relatifs aux différents seuils élastique, de pic et ultime « α », « R » et « β » ,
- des paramètres liés à la loi de fluage « A » et « n » ,
- •les déformations viscoplastiques cumulées correspondantes à chacun des seuils $p_{\it pic}$ et $p_{\it ult}$;
- •une pression de référence « P_{ref} »

Les caractéristiques élastiques doivent être définies sous le mot clé ELAS.

9.14.1 Syntaxe

```
| VISC DRUC PRAG
                         F (
                     PREF
                                                          [R]
                                       pref,
                                                          [R]
                     N
                                       n,
                                                          [R]
                     Α
                     P PIC
                                       ppic,
                                                          [R]
                     P ULT
                                       pult,
                                                          [R]
                     ALPHA 0
                                       alpha0,
                                                          [R]
                     ALPHA PIC
                                       alphapic,
                                                          [R]
                     ALPHA ULT
                                       alphault,
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU	Date: 23/07/2015	Page : 126/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE	Clé : U4.43.01	Révision : 13589

♦	R_0	=	r0,	[R]
♦	R_PIC	=	rpic,	[R]
♦	R_ULT	=	rult,	[R]
♦	BETA_0	=	beta0,	[R]
♦	BETA_PIC	=	betapic,	[R]
\	BETA_ULT	=	betault,	[R]

9.14.2 Opérandes PREF/N/A/P PIC/P ULT

```
PREF = pref
Paramètre P_{ref}: pression de référence (unité d'une contrainte)
Paramètre n: exposant de la loi d fluage
Paramètre A: paramètre viscoplastique (en s^{-1} ou iour^{-1})
Paramètre p_{\it pic} : déformation viscoplastique cumulée au niveau du seuil de pic
P ULT = pult
```

Paramètre p_{ult} : déformation viscoplastique cumulée au niveau du seuil ultime

9.14.3 Opérandes ALPHA 0/ALPHA PIC/ALPHA ULT

```
ALPHA 0
               = alpha0
Paramètre \alpha_0: paramètre de la fonction de cohésion \alpha(p) au niveau du seuil élastique
ALPHA_PIC = alphapic
Paramètre \alpha_{pic} : paramètre de la fonction de cohésion \alpha(p) au niveau du seuil de pic
ALPHA ULT
              = alphault
Paramètre \alpha_{ult}: paramètre de la fonction de cohésion \alpha(p) au niveau du seuil ultime
```

9.14.4 Opérandes R 0/R PIC/R ULT

```
Paramètre R_0: paramètre de la fonction d'écrouissage R(p) au niveau du seuil élastique (en
Pa ou en MPa)
R PIC
Paramètre R_{pic}: paramètre de la fonction d'écrouissage R(p) au niveau du seuil de pic (en Pa
              = rult
Paramètre R_{ult}: paramètre de la fonction d'écrouissage R(p) au niveau du seuil ultime (en Pa ou
en MPa)
```

9.14.5 Opérandes BETA_0 /BETA_PIC /BETA_ULT

```
BETA 0
                 = beta0
Paramètre \beta_0: paramètre de la fonction de dilatance \beta(p) au niveau du seuil élastique
BETA PIC = betapic
Paramètre eta_{\it pic} : paramètre de la fonction de dilatance eta(\it p) au niveau du seuil de pic
             = betault
BETA ULT
Paramètre eta_{\mathit{ult}} : paramètre de la fonction de dilatance \beta(p) au niveau du seuil ultime
```

9.15 Mot clé facteur BARCELONE

Le modèle de Barcelone décrit le comportement élasto-plastique des sols non saturés couplé au comportement hydraulique (Cf. [R7.01.17] pour plus de détail). Ce modèle se ramène au modèle de

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 127/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Cam-Clay dans le cas saturé. Deux critères interviennent : un critère de plasticité mécanique (celui de Cam-Clay) et un critère hydrique contrôlé par la succion (ou pression capillaire). Il ne peut être utilisé que dans le cadre des comportements THHM et HHM. Les caractéristiques nécessaires au modèle doivent être données sous ce mot-clé et sous les mots clés CAM_CLAY et ELAS. Il est donc obligatoire de renseigner les paramètres des mots clés CAM_CLAY et ELAS.

9.15.1 Syntaxe

```
| BARCELONE = _F
                            mu,
                                          [R]
               ♦ PORO
                          = poro,
                                          [R]
                            lambda
               ♦ LAMBDA
                                          [R]
                          = kapa,
               ♦ KAPA
                                          [R]
                          = m,
               [R]
               ♦ PRES CRIT =
                             pc,
                                          [R]
               ♦ PA
                          = pa,
                                          [R]
               ♦ R
                             r,
                                          [R]
               ◆ BETA
                          = beta,
                                          [R]
               ♦ KC
                          = kc,
                                          [R]
               \bullet PC0 INIT = Pc0(0),
                                          [R]
               ♦ KAPAS = Kappas,
                                          [R]
               ◆ LAMBDAS = Lambdas,
                                          [R]
               ♦ ALPHAB = alphab
                                          [R]
```

9.15.2 Opérandes MU/PORO/LAMBDA/KAPA/M

MU = mu

Module élastique de cisaillement.

PORO = poro

Porosité associée à une pression initiale et liée à l'indice des vides initial : $n = \frac{e_0}{1 + e_0}$

LAMBDA = lambda

Coefficient de compressibilité (pente plastique dans un essai de compression hydrostatique). KAPA = kapa

Coefficient élastique de gonflement (pente élastique dans un essai de compression hydrostatique). M = M

Pente de la droite d'état critique.

9.15.3 Opérandes PRES_CRIT et PA

Pression critique égale à la moitié de la pression de consolidation et pression atmosphérique.

9.15.4 Opérandes R/BETA/KC

```
R = r, BETA = beta
```

Coefficients adimensionnels intervenant dans l'expression : $\lambda(p_c) = \lambda(0) [(1-r) \exp(-\beta p_c) + r]$

Paramètre adimensionnel contrôlant l'augmentation de la cohésion avec la succion (pression capillaire).

9.15.5 Opérandes PCO_INIT/KAPAS/LAMBDAS/ALPHAB

```
PC0 INIT = Pc0(0)
```

Seuil initial de la pression capillaire (homogène à des contraintes).

KAPAS = Kappas

Coefficient de rigidité adimensionnel associé au changement de succion dans le domaine élastique.

LAMBDAS = Lambdas

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 128/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Coefficient de compressibilité lié à une variation de succion dans le domaine plastique. (adimensionnel).

ALPHAB = alphab

Coefficient de correction de la normalité de l'écoulement plastique [R7.01.17].

Terme correctif facultatif et adimensionnel permettant de mieux prendre en compte des résultats expérimentaux. Par défaut, il est calculé par *Code_Aster* en fonction de la pente de la droite d'état critique, du coefficient de gonflement et du coefficient de compressibilité.

9.16 Mot clé facteur HUJEUX

Loi de comportement élasto-plastique en mécanique des sols (géomatériaux granulaires : argiles sableuses, normalement consolidées ou sur-consolidées, graves...). Ce modèle est un modèle multi-critère qui comporte un mécanisme élastique non linéaire, 3 mécanismes plastiques déviatoires et un mécanisme plastique isotrope (voir [R7.01.23]).

Les caractéristiques mécaniques élastiques E, NU, et ALPHA doivent être définies en parallèle sous le mot-clé ELAS. La loi de Hujeux exhibant un comportement élastique non-linéaire, les valeurs de ces paramètres sont associées à la pression de référence PREF de la loi de Hujeux.

9.16.1 Syntaxe

```
\mid HUJEUX = F
                          Ν
                                          n,
                                                               [R]
                          BETA
                                          beta,
                                                               [R]
                                          b,
                                                               [R]
                          D
                                          d,
                                                               [R]
                          PHI
                                          phi,
                                                               [R]
                          ANGDIL
                                          angdil,
                                                               [R]
                          PCO
                                                               [R]
                                          pco,
                          PREF
                                          pref,
                                                               [R]
                          ACYC
                                          acyc,
                                                               [R]
                          AMON
                                                               [R]
                                          amon,
                          CCYC
                                          ccyc,
                                                               [R]
                          CMON
                                          cmon,
                                                               [R]
                          RD ELA
                                          rdela,
                                                               [R]
                          RI ELA
                                      =
                                          riela,
                                                               [R]
                          RHYS
                                      =
                                          rhys,
                                                               [R]
                          RMOB
                                                               [R]
                                      =
                                          rmob,
                          ΧM
                                                               [R]
                                          xm,
                          RD CYC
                                                               [R]
                                          rdcyc,
                          RI CYC
                                          ricyc,
                                                               [R]
                          DILA
                                          dila,
                                                               [R]
                                          /ptrac,
                      Ρ
                          TRAC
                                                               [R]
                                          /0.0
                                                               [DEFAUT]
               )
```

9.16.2 Opérandes N/BETA/B/D/PHI

```
N = n
```

Valeur du paramètre caractéristique de la loi puissance élastique non-linéaire, comprise entre 0 et 1. BETA = beta

Valeur du coefficient de compressibilité plastique volumique ou de loi d'état critique, (positif). B= b

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 129/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Valeur du paramètre influençant la fonction de charge dans le plan (P',Q), comprise entre 0 (Mohr-Coulomb) et 1 (Cam-Clay).

D = d

Valeur du paramètre caractérisant la distance entre la droite d'état critique et la droite de consolidation isotrope, (positif).

PHI = phi

Valeur du paramètre caractérisant l'angle de frottement interne, en degré.

9.16.3 Opérandes ANGDIL/PCO/PREF

ANGDIL = angdil

Valeur du paramètre caractérisant l'angle de dilatance, en degré.

PCO = pco

Valeur pression critique de référence initiale, (négative).

PREF = pref

Valeur pression de confinement de référence, (négative).

9.16.4 Opérandes ACYC/AMON/CCYC/CMON

```
ACYC = acyc, AMON = amon, CCYC = ccyc, CMON = cmon
```

Valeurs des paramètres d'écrouissage des mécanismes plastiques déviatoires, en cyclique et en monotone, et des mécanismes plastiques de consolidation, en cyclique et en monotone, respectivement.

9.16.5 Opérandes RD ELA/RI ELA

```
RD ELA = rdela, RI ELA = riela,
```

Valeurs des rayons initiaux des seuils des mécanismes déviatoire monotone et de consolidation monotone, respectivement, comprises entre 0 et 1.

```
RD ELA = rdela, RI ELA = riela,
```

Valeurs des rayons initiaux des seuils des mécanismes déviatoire monotone et de consolidation monotone, respectivement, comprises entre 0 et 1.

9.16.6 Opérandes RD_CYC/RI_CYC

```
RD_CYC = rdcyc, RI_CYC = ricyc
```

Valeurs des rayons initiaux des seuils des mécanismes déviatoire cyclique et de consolidation cyclique, respectivement, comprises entre 0 et 1.

9.16.7 Opérandes RHYS/RMOB/XM/DILA/PTRAC

```
RHYS = rhys
```

Valeur du paramètre définissant la taille du domaine hystérétique.

RMOB = rmob

Valeur du paramètre définissant la taille du domaine mobilisé.

XM = xm

Valeur du paramètre de contrôle dans le domaine hystérétique.

DILA = dila

Valeur du coefficient de dilatance, comprise entre 0 et 1.

PTRAC = ptrac

cohésion du matériau, homogène à une contrainte (valeur positive ou nulle). Permet de décaler la surface de charge vers les p>0 afin de prendre en compte une légère traction dans le matériau.

9.17 Mot clé facteur HOEK_BROWN

Loi de comportement en mécanique des roches de type loi de HOEK-BROWN modifiée (Cf. [R7.01.18]

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 130/154

Clé: U4.43.01

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

Les caractéristiques mécaniques élastiques E, NU, et ALPHA doivent être définies en parallèle sous le mot-clé ELAS.

9.17.1 Syntaxe

```
| HOEK BROWN = _F (
               ♦ GAMMA RUP
                             = grup,
                                             [R]
               ♦ GAMMA RES
                             = gres,
                                             [R]
               ♦ S END
                             = send,
                                             [R]
                             = srup,
               ♦ S RUP
                                             [R]
                             = mend,
               ♦ M END
                                             [R]
                             = mrup,
               ♦ M RUP
                                             [R]
                             = beta,
               ♦ BETA
                                             [R]
               ♦ ALPHAHB
                             = alphahb,
                                             [R]
               ♦ PHI RUP
                             = prup,
                                             [R]
               ♦ PHI RES
                                pres,
                                             [R]
               ♦ PHI END
                            = phiend
                                             [R]
```

9.17.2 Opérandes GAMMA RUP/GAMMA RES

```
GAMMA RUP = grup
```

Valeur du paramètre d'écrouissage à la rupture du matériau.

GAMMA RES = gres

Valeur du paramètre d'écrouissage au début de la résistance résiduelle.

9.17.3 Opérandes s END/s RUP/M END/M RUP

```
S END = send
```

Valeur du produit S*SIGMA c**2 atteinte à l'initiation d'endommagement.

S RUP = srup

Valeur du produit S*SIGMA c**2 atteinte en GAMMA RUP.

M END = mend

Valeur du produit M*SIGMA c atteinte à l'initiation d'endommagement.

M RUP = mrup

Valeur du produit M*SIGMA c atteinte en GAMMA RUP.

9.17.4 Opérande BETA/ALPHAB

```
BETA = beta
```

Paramètre caractérisant le comportement post-rupture du matériau.

ALPHAHB = alphahb

Paramètre caractérisant le comportement post-rupture du matériau.

9.17.5 Opérande PHI_RUP/PHI_RES/PHI_END

```
PHI_RUP = prup

Valeur de l'angle de frottement atteinte en GAMMA_RUP.

PHI_RES = pres

Valeur de l'angle de frottement atteinte en GAMMA_RES.
```

PHI END = phiend

Valeur de l'angle de frottement à l'initiation d'endommagement (prise nulle par défaut).

9.18 Mot clé facteur ELAS_GONF

Loi de comportement en mécanique des roches permettant de décrire le comportement des matériaux de type "argile gonflante" (bentonite). Ce modèle a été développé au LAEGO. Il s'agit d'un modèle élastique non-linéaire reliant la contrainte nette à la pression de gonflement qui elle même dépend de

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 131/154

Clé: U4.43.01

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE

la succion (ou pression capillaire). Il ne peut être utilisé que dans le cadre des comportements THHM et HHM

Les caractéristiques mécaniques élastiques E, NU, et ALPHA doivent être définies en parallèle sous le mot-clé ELAS.

La loi ELAS_GONF est un modèle de comportement pour les argiles gonflantes (type bentonite), elle est définie par la relation :

$$d \tilde{\sigma} = K_0 d \varepsilon_V + b \left(I + \frac{s}{A} \right) e^{-\beta_m \left(\frac{s}{A} \right)^2} ds$$

avec $\tilde{\sigma}$: contrainte nette (trace) $\sigma = \tilde{\sigma} - p_{g}$

Dans le domaine saturé : $d \tilde{\sigma} = K_0 d \varepsilon_V - b d p_w + d p_s$

Ou encore : $d \, \tilde{\sigma} = K_0 d \, \epsilon_V - b d p_c + (1 - b) \, d p_s$

 K_{θ} est le module d'incompressibilité du matériau b est le coefficient de Biot

A est un paramètre homogène à une pression $beta_m$ est un paramètre sans dimension

s la succion (ou pression capillaire)

A partir de là, l'identification se fait en recherchant la pression de gonflement.

Soit $P_{g\!f}$ la pression de gonflement attendue et soit $P_{g\!f}(s_\theta)$ la pression de gonflement trouvée par le modèle quand on re-sature un échantillon dans un essai à déformation bloquée et en partant d'une succion s_θ .

Il est facile de voir que :
$$\frac{P_{gf}(s_0)}{A} = \frac{\sqrt{\pi}}{2\sqrt{\beta_m}} Erf\left(\frac{s_0}{A}\sqrt{\beta_m}\right) + \frac{1}{2\beta_m}\left(I - e^{-\beta_m\left(\frac{s_0}{A}\right)^2}\right)$$

On doit avoir
$$P_{gf} = P_{gf}^{\infty}$$
. On sait que $Erf(\infty) = 1$ et donc : $\frac{P_{gf}(s_{\theta})}{A} = \frac{\sqrt{\pi}}{2\sqrt{\beta_m}} + \frac{1}{2\beta_m}$

Dans Aster, la loi est programmée de manière incrémentale sous la forme :

$$\Delta \tilde{\sigma} = K_0 \Delta \varepsilon_V + b \Delta PG$$

en introduisant la fonction pression de gonflement en saturé et non saturé :

$$PG(Pc) = \left(A \left(\frac{\sqrt{\pi}}{2\sqrt{\beta_m}} \right) Erf\left(\frac{s_0}{A} \sqrt{\beta_m} \right) + \frac{1}{2\beta_m} \left(1 - e^{-\beta_m \left(\frac{s_0}{A} \right)^2} \right) \quad \text{si } S < 1 \right)$$

$$Pc \text{ si } S = 1$$

9.18.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 132/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9.18.2 Opérande BETAM

Paramètre matériau sans dimension correspondant au β_m de la loi ci-dessus. L'identification se fait en recherchant la pression de gonflement.

9.18.3 Opérande PREF

Paramètre homogène à une pression correspondant au A de la loi ci-dessus.

9.19 Mot clé facteur JOINT BANDIS

Loi de comportement d'un joint hydraulique en mécanique des roches. Dans la direction normale au joint, le comportement est donné par

$$d\sigma'_{n} = -K_{ni} \frac{dU}{\left(1 - \frac{U}{U_{max}}\right)^{y}}$$

 σ'_{n} est la contrainte effective normale

 $K_{\rm ni}$ est la rigidité initiale normale

 $U\,$ est la fermeture de fissure (ouverture à chargement nul moins ouverture courante)

 $U_{\mathrm{m\,a\,x}}\,$ est la fermeture asymptotique de la fissure (à contrainte infinie)

 γ est un paramètre matériau

Dans la direction tangentielle, le comportement est élastique linéaire

$$\sigma'_{t} = K_{t}[[u_{t}]]$$

9.19.1 Syntaxe

9.19.2 Opérande K

Rigidité normale à chargement nul $K_{\rm ni}$ (contrainte par unité de longueur).

9.19.3 Opérande DMAX

Fermeture asymptotique D_{max} (longueur).

9.19.4 Opérande GAMA

Paramètre matériau γ sans dimension .

9.19.5 Opérande KT

Rigidité tangentielle K_t (contrainte par unité de longueur).

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 133/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

9.20 Mot clé facteur THM RUPT

Loi de comportement pour les fissures avec couplage hydro-mécanique (voir [R7.02.15]).

Lorsque les massifs environnants la fissure sont imperméables, l'écoulement n'est plus bien défini sur les éléments de joints non ouverts. Dans ce cas, on remplace le saut de déplacement par une ouverture de fissure fictive $\varepsilon_{\rm fict}$ qui permet de régulariser l'écoulement et de reporter à la pointe de fissure la condition aux limites écrite à l'extrémité du trajet de fissuration.

On peut également définir un module de Biot $\,N\,$ pour la zone cohésive.

9.20.1 Syntaxe

9.20.2 Opérande OUV_FICT

Ouverture fictive de fissure $\varepsilon_{\text{fict}}$ (longueur).

9.20.3 Opérande un sur n

Inverse du module de Biot de la fissure $\,N\,$ (contrainte par unité de longueur).

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 134/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

10 Comportements spécifiques aux éléments 1D

10.1 Mot clé facteur ECRO_ASYM_LINE (cf. [R5.03.09])

Il permet de modéliser un comportement à écrouissage isotrope linéaire, mais avec des limites d'élasticité et des modules d'écrouissage différents en traction et en compression. Ceci est utilisé par le modèle de comportement 1D VMIS_ASYM_LINE, utilisable pour des éléments de barre.

Le comportement élastique en traction et compression est le même : même module d'Young.

Il y a deux domaines d'écrouissage isotrope définis par R_T et R_C . Les deux domaines sont indépendants l'un de l'autre. Nous adoptons un indice T pour la traction et C pour la compression.

$\sigma_{\scriptscriptstyle YT}$	Effort limite en traction. En valeur absolue.
$\sigma_{{\scriptscriptstyle Y\!C}}$	Effort limite en compression. En valeur absolue.
p_T	Déformation plastique cumulée en traction. Valeur algébrique.
p_{C}	Déformation plastique cumulée en compression. Valeur algébrique.
E_{TT}	Pente d'écrouissage en traction.
E_{TC}	Pente d'écrouissage en compression.

Les équations du modèle de comportement sont :

$$\begin{vmatrix} \dot{\varepsilon}^p = \dot{\varepsilon} - \overset{\cdot}{E^{-l}} \sigma - \dot{\varepsilon}^{th} & \text{avec} \\ \dot{\varepsilon}^p = \dot{\varepsilon}_C^p + \dot{\varepsilon}_T^p & | \dot{p}_C = 0 \text{ si } -\sigma - R_C(p_C) < 0 \\ \dot{\varepsilon}_C^p = \dot{p}_C \frac{\sigma}{|\sigma|} & | \dot{p}_C \ge 0 \text{ si } -\sigma = R_C(p_C) \\ \sigma - R_T(p_T) \le 0 & | \dot{p}_T = 0 \text{ si } \sigma - R_T(p_T) < 0 \\ -\sigma - R_C(p_C) \le 0 & | \dot{p}_T \ge 0 \text{ si } \sigma = R_T(p_T) \end{vmatrix}$$

où:

 $\dot{\varepsilon}_C^p$: vitesse de déformation plastique en compressions,

 $\dot{\varepsilon}_T^P$: vitesse de déformation plastique en traction.

 $\varepsilon_{\it th}$: déformation d'origine thermique : $\varepsilon_{\it th}$ = α ($T-T_{\it ref}$) . α est défini sous <code>ELAS</code>.

On remarque que l'on ne peut avoir simultanément plastification en traction et en compression : soit $\vec{p}_{C} = 0$, soit $\vec{p}_{T} = 0$, soit les deux sont nulles.

10.1.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 135/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

11 Comportements particuliers

11.1 Mot clé facteur LEMAITRE_IRRA

Caractéristiques (spécifiques à l'irradiation) du fluage des crayons ou assemblages combustibles (comportement LEMAITRE IRRA).

Les caractéristiques élastiques doivent être définies sous le mot clé ELAS ou ELAS FO.

La forme uni-axiale de la loi de grandissement est :

$$\varepsilon_{o}(t) = f(T, \Phi_{t})$$

où f est une fonction de la température T exprimée en $^{\circ}C$ et de la fluence Φ_{t} exprimée en 10^{24} neutrons/m².

Pour les modélisations 2D et 3D, la loi de grandissement s'écrit (confer [R5.03.08]) :

$$\boldsymbol{\varepsilon}_{g}(t) = f\left(T, \boldsymbol{\Phi}_{t}\right) \boldsymbol{\varepsilon}_{g}^{0}$$

$$\text{avec}: \ \boldsymbol{\varepsilon}_{g}^{0} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}_{R}$$

On doit alors définir à l'aide de l'opérande ${\tt ANGL_REP}$ du mot clé ${\tt MASSIF}$ de l'opérateur ${\tt AFFE_CARA_ELEM}$ les axes locaux correspondant au repère R_I (voir [U4.42.01]). Cet opérande attend 3 angles nautiques dont on n'utilise que les 2 premiers (le troisième peut donc être quelconque).

Les paramètres de grandissement sont fournis derrière le mot clé GRAN FO.

On renseigne les quatre mots-clés QSR_K, BETA, PHI_ZERO, L (les autres paramètres du fluage sont identiques à ceux du comportement LEMAITRE) et le comportement en fluage est alors suivant :

$$\dot{p} = \left[\frac{\sigma_{eq}}{p^{I/m}}\right]^n \left(\frac{I}{K} \frac{\Phi}{\Phi_0} + L\right)^\beta e^{\frac{-Q}{R[T+T_0]}} \qquad (T_0 = 273, 15^\circ)$$

où F est le flux neutronique calculé à partir de la fluence (voir [R5.03.08]). T est en ${}^{\circ}C$.

Dans le cas où l'on souhaite que le comportement ne dépende pas de la fluence, mais comporte quand même le terme en $\exp(-Q/RT)$, il est possible d'utiliser le mot-clé LEMAITRE_IRRA dans STAT_NON_LINE en renseignant le mot-clés LEMAITRE _IRRA dans DEFI_MATERIAU. Il faut alors impérativement affecter <code>UN_SUR_K</code>, <code>A</code>, <code>B</code>, <code>S</code> à zéro et <code>PHI_ZERO</code> à un. Dans ces conditions, il n'est pas nécessaire de définir un champ de fluence.

11.1.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 136/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
$\partial \text{GRAN_FO} = \text{Fct_g,} [fonction]
```

11.2 Mot clé facteur DIS_GRICRA

Ce mot clé permet de définir les paramètres associés au comportement non linéaire de la liaison entre la grille et le crayon dans un assemblage combustible modélisée par un élément discret (cf. [R5.03.17]). Le comportement utilisable dans les commandes STAT_NON_LINE et DYNA NON LINE à partir de ces paramètres est DIS GRICRA.

Les paramètres d'entrée de cette loi sont les suivants :

- •Comportement en glissement axial : 5 paramètres (dont un paramètre arbitraire, purement numérique) :
 - 1.rigidité normale du discret KN AX;
 - 2.rigidité tangentielle (dans la direction du glissement) KT AX;
 - 3.coefficient de frottement de Coulomb COUL AX;
 - 4.force de serrage F_SER (limite de glissement = COUL_AX x F_SER);
 - 5.paramètre d'écrouissage ET_AX (la loi de comportement peut être assimilée à de la plasticité parfaite. Le paramètre d'écrouissage ne sert qu'à assurer la convergence du calcul ; une valeur par défaut de 10^{-7} lui est affectée) ;
- •Comportement en rotation : 6 paramètres (dont un paramètre purement numérique)
 - 1.pentes successives PEN1, PEN2 et PEN3 de la courbe Moment = f(angle);
 - 2.angles ANG1 et ANG2 des points d'inflexion de la courbe ;
 - 3.paramètre d'écrouissage ET_ROT (paramètre ne servant qu'à assurer la convergence du calcul ; une valeur par défaut de 10^{-7} lui est affectée).

Les forces de serrage peuvent varier en fonction de la température et de l'irradiation. Ces dépendances sont affectées sur les pentes PEN1 et PEN2 pour le comportement en rotation et sur la force de serrage F_SER pour le comportement en glissement axial. Les fonctions de dépendance sont définies directement sous forme d'une FORMULE dans le fichier de commande.

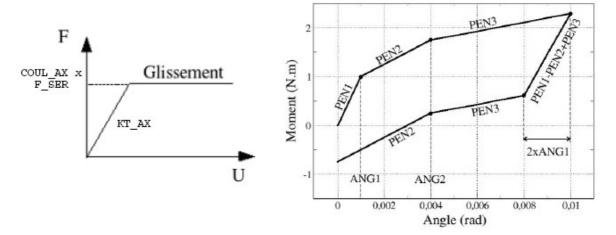
- comportement s'appuyant sur un élément discret à 2 nœuds (modélisation DIS_TR) avec degrés de liberté en translation et en rotation
- contact avec frottement de Coulomb pour les degrés de translation, modélisé par un modèle élastoplastique
- loi de comportement non linéaire en rotation basé sur des considérations géométriques et physiques (cf. [R5.03.17])

Les noms des paramètres suivis du suffixe _FO permettent de renseigner la valeur sous la forme d'une fonction.

Un certain nombre de paramètres supplémentaires, disponibles pour ce comportement mais qui ne figurent pas dans le présent document, sont explicités dans [V6.04.131].

11.2.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 137/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589



(a) Comportement en translation

(b) Comportement en flexion

```
♦ F SER FO
                    = kt bossette,
                                        [fonction]
                    =/kt bossette,
      ♦ ET AX
                                        [R]
                    /1.0E-7,
                                        [DEFAUT]
      ♦ ET ROT
                    =/kt bossette,
                                        [R]
                    /1.0E-7,
                                        [DEFAUT]
      ♦ ANG1
                    = kn ressort,
                                        [R]
      ♦ ANG2
                    = kt ressort,
                                        [R]
                   = mu_bossette,
                                       [fonction]
      ♦ ANG1 FO
      ♦ ANG2 FO
                   = mu ressort,
                                       [fonction]
      ♦ PEN1 FO
                   = gamma bossette,
                                       [fonction]
                   = gamma_ressort,
      ♦ PEN2 FO
                                        [fonction]
      ♦ PEN3 FO
                    = forc serrage
                                        [fonction]
)
```

11.3 Mot clé facteur GATT_MONERIE

Loi de comportement thermo-mécanique du combustible "Gatt-Monerie" afin de simuler des essais d'indentation [R5.03.08]. Cette loi de comportement est une loi élasto-viscoplastique isotrope sans écrouissage dont les spécifités sont :

- •le potentiel de dissipation est la somme de deux potentiels de type Norton (sans seuil),
- •le combustible présentant une porosité résiduelle susceptible d'évoluer en compression (densification), ce potentiel dépend, en plus de la contrainte équivalente, de la contrainte hydrostatique.

Les deux variables internes de ce modèle sont la déformation plastique cumulée et la fraction volumique de porosité.

11.3.1 Syntaxe

```
| GATT MONERIE
                = _ F
                      (
                ♦ D GRAIN
                              = d grain,
                                                  [R]
                 ♦ PORO INIT
                                 poro init,
                                                  [R]
                ♦ EPSI 01
                                /eps1,
                                                  [R]
                                 /2.7252E-10,
                                                  [DEFAUT]
                ♦ EPSI 02
                                /eps2,
                                                  [R]
                                 /9.1440E-41
                                                  [DEFAUT]
```

avec

D GRAIN : taille du grain combustible

PORO INIT : porosité initiale

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 138/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

EPSI_01 : coefficient vitesse de déformation basse contrainte EPSI_02 : coefficient vitesse de déformation forte contrainte

Les caractéristiques élastiques doivent être renseignées sous le mot clé ELAS.

11.4 Mot clé facteur dis contact

Ce mot clé permet de définir les paramètres associés au comportement DIS_CHOC non linéaire de choc avec frottement de Coulomb associés aux éléments discrets (cf. [R5.03.17]) pour des modélisations DIS_T, DIS_TR, 2D_DIS_T, 2D_DIS_TR s'appuyant sur des mailles POI1 ou SEG2 (élément discret à 1 ou 2 nœuds).

11.4.1 Syntaxe

```
\Diamond | DIS CONTACT = _F (
                 ♦ RIGI NOR
                                = Kn
                                                      [R]
                 ♦ RIGI TAN
                                 = / Kt
                                                      [R]
                                   /0.0,
                                                      [DEFAUT]
                 ♦ AMOR NOR
                                  = /Cn,
                                                      [R]
                                   /0.0,
                                                      [DEFAUT]
                 ♦ AMOR TAN
                                  = /Ct,
                                                      [R]
                                   /0.0,
                                                      [DEFAUT]
                 ♦ COULOMB
                                  = / mu,
                                                      [R]
                                   /0.0,
                                                      [DEFAUT]
                 ♦ DIST 1
                                 = / dist1,
                                                      [R]
                                   /0.0,
                                                      [DEFAUT]
                 ♦ DIST 2
                                 = / dist2,
                                                      [R]
                                   /0.0,
                                                      [DEFAUT]
                 ♦ JEU
                                 = /d0,
                                                       [R]
                                    /0.0
                                                       [DEFAUT]
                 )
```

11.4.2 Opérandes RIGI_NOR/RIGI_TAN/AMOR_NOR/AMOR_TAN

```
RIGI NOR = Kn
```

Valeur de la rigidité normale de choc. Si RIGI_NOR est présent c'est cette valeur qui est prise en compte. Si elle n'est pas présente, les éléments discrets auxquels on affecte ce matériau doivent avoir leur raideur définie par ailleurs (par exemple à l'aide de la commande AFFE_CARA_ELEM avec les mots clés DISCRET, 2D DISCRET ou RIGI PARASOL).

```
RIGI TAN = Kt
```

Valeur de la rigidité tangentielle de choc.

```
AMOR NOR = Cn
```

Valeur de l'amortissement normal de choc.

```
AMOR TAN = Ct
```

Valeur de l'amortissement tangentiel de choc.

11.4.3 Opérandes COULOMB/DIST_1/DIST_2/JEU

```
COULOMB = mu
```

Valeur du coefficient de frottement.

```
DIST 1 = dist1
```

Distance caractéristique de matière entourant le premier nœud de choc.

DIST
$$2 = dist2$$

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 139/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Distance caractéristique de matière entourant le deuxième nœud de choc (choc entre deux structures mobiles).

```
JEU = d0
```

Distance entre le nœud de choc et un obstacle non modélisé (cas d'un choc entre une structure mobile et un obstacle indéformable et immobile).

11.5 Mot clé facteur dis ecro cine

Ces paramètres de comportement matériau élastoplastique à écrouissage cinématique non linéaire, cf. [R5.03.17], sont à utiliser avec les éléments discrets <code>2D_DIS_TR</code>, <code>2D_DIS_TR</code>, <code>DIS_TR</code>, <code>DIS_TR</code>, <code>DIS_T</code> (cf. opérateur <code>AFFE_MODELE</code> [U4.41.01]). La loi est construite composante par composante du torseur des efforts résultants sur l'élément discret : il n'y a pas de couplage entre les composantes d'efforts (forces et couples), sur lesquelles on peut définir des caractéristiques différentes ; seules les caractéristiques diagonales sont affectées par le comportement. La raideur élastique K_e (qui sert également à l'algorithme non linéaire pour la prédiction) de cette loi de comportement est donnée via les mots-clés <code>K_T_D_L</code>, <code>K_TR_D_L</code>, <code>K_TT_D_N</code>, <code>K_TR_D_N</code> de la commande <code>AFFE_CARA_ELEM</code> [U4.42.01] :

Les grandeurs sont toutes exprimées dans le repère local de l'élément ; il est obligatoire de préciser le mot-clé REPERE='LOCAL' dans AFFE_CARA_ELEM [U4.42.01]. L'orientation du discret peut se faire dans AFFE CARA ELEM avec les règles habituelles en utilisant le mot-clé ORIENTATION.

L'utilisation de la loi de comportement se fait dans STAT_NON_LINE ou DYNA_NON_LINE sous le mot clé COMPORTEMENT [U4.51.11] avec RELATION = 'DISC ECRO CINE'.

11.5.1 Syntaxe

```
| DIS_ECRO_CINE = F (
          ♦/ ♦ TIMY DX
                          = fy dx,
                                          [R]
             ♦ KCIN DX
                           = kx dx,
                                          [R]
              / ♦ PUIS_DX = n_dx,

♦ LIMU_DX = fu_dx,
             ◊/ ♦ PUIS DX
                                          [R]
                                          [R]
          ◊/ ♦ LIMY DY
                          = fy_dy
                                          [R]
             ♦ KCIN DY
                          = kx dy,
                                          [R]
             \lozenge/ \blacklozenge PUIS_DY = n_dy,

\blacklozenge LIMU_DY = fu_dy,
                                          [R]
                                          [R]
          ♦ LIMY DZ
                          = fy dz,
                                         [R]
             [R]
                                         [R]
                                         [R]
             ♦ LIMY RX
                                         [R]
                                         [R]
                                          [R]
                                          [R]
                          = fy_ry,
          ◊/ ♦ LIMY RY
                                          [R]
                        = kx_ry,
             ♦ KCIN RY
                                          [R]
             [R]
                                          [R]
                          = fy_rz,
          ◊/ ♦ LIMY RZ
                                          [R]
             ♦ KCIN RZ
                           = kx rz,
                                          [R]
             [R]
                                          [R]
          )
```

11.5.2 Opérandes

```
LIMY_DX = fy_dx, F_{v}^{x} : limite élastique dans la direction d'effort x
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 140/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

```
KCIN DX = kx dx,
```

 $k_{\scriptscriptstyle X}$: « raideur » d'écrouissage cinématique dans la direction d'effort $\, x \,$

 $PUIS_DX = n_dx$,

 $n_{\scriptscriptstyle X}$: puissance, définissant la forme de la courbe monotone dans la direction d'effort LIMU DX = fu dx,

 F_u^x : limite d'écrouissage cinématique, définissant le plateau de la courbe monotone dans la direction d'effort x

11.6 Mot clé facteur DIS VISC

Ce comportement viscoélastique non linéaire est à utiliser avec les éléments discrets (cf. [R5.03.17]) $2D_DIS_TR$, $2D_DIS_TR$, DIS_TR , DIS_TR (cf. opérateur AFFE_MODELE [U4.41.01]). Ce comportement n'affecte que le degré de liberté dx local de l'élément. La valeur de la raideur élastique K_e (qui sert également à l'algorithme non linéaire pour la prédiction) est donnée via les mots-clés $K_T_D_L$, $K_TR_D_L$, $K_TR_D_N$, $K_TR_D_N$ de la commande AFFE_CARA_ELEM [U4.42.01].

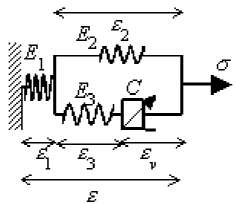
Cette loi de comportement visqueuse est utilisable avec les opérateurs STAT_NON_LINE et DYNA_NON_LINE, sous le mot clé COMPORTEMENT [U4.51.11] avec RELATION = 'DIS_VISC'.

Les grandeurs sont toutes exprimées dans le repère local de l'élément ; il est obligatoire de préciser REPERE='LOCAL' dans AFFE_CARA_ELEM [U4.42.01]. L'orientation du discret peut se faire dans AFFE CARA ELEM avec les règles habituelles en utilisant le mot-clé ORIENTATION.

11.6.1 Syntaxe

11.6.2 Opérandes

Le comportement DIS_VISC est un comportement rhéologique viscoélastique non linéaire, de type Zener étendu, permettant de schématiser le comportement d'un amortisseur uniaxial, applicable au degré de liberté axial des éléments discrets à deux nœuds (maille SEG2) ou et des éléments discrets à un nœud (maille POI1).



Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 141/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

Pour la direction locale x (et seulement celle-là) de l'élément discret, on fournit 5 coefficients. Leurs unités doivent être en accord avec l'unité des efforts, l'unité des longueurs et l'unité de temps du problème.

- K1 : raideur élastique de l'élément 1 du modèle rhéologique,
- K2 : raideur élastique de l'élément 2 du modèle rhéologique,
- K3: raideur élastique de l'élément 3 du modèle rhéologique,
- UNSUR K1 : souplesse élastique de l'élément 1 du modèle rhéologique,
- UNSUR K2 : souplesse élastique de l'élément 2 du modèle rhéologique,
- UNSUR K3 : souplesse élastique de l'élément 3 du modèle rhéologique,
- PUIS ALPHA : puissance du comportement visqueux de l'élément $\,lpha\,$
- C : coefficient du comportement visqueux de l'élément.

Les conditions à respecter pour ces coefficients sont (notamment pour assurer la positivité et la finitude de la matrice tangente) :

$$E_1 \ge 10^{-8}$$
 ; $1/E_1 \ge 0$; $E_3 \ge 10^{-8}$; $1/E_3 \ge 0$; $1/E_2 \ge 10^{-8}$; $E_2 \ge 0$; $C \ge 10^{-8}$; $10^{-8} \le \alpha \le 1$

De plus, on ne peut avoir à la fois : $1/E_1=0$, $1/E_3=0$ et $E_2=0$ c'est-à-dire le cas de l'amortisseur seul.

11.7 Mot clé facteur dis Bili Elas

Ce mot clef facteur permet d'affecter un comportement élastique bilinéaire à des discrets dans les 3 directions de translation.

Ce comportement est à utiliser avec les éléments discrets (cf. [R5.03.17]), $2D_DIS_T$, DIS_T (cf. opérateur AFFE_MODELE [U4.41.01]). La loi est construite composante par composante, il n'y a donc pas de couplage entre les composantes d'efforts, sur lesquelles on peut définir des caractéristiques différentes ; seules les caractéristiques diagonales sont affectées par le comportement. La valeur de la raideur élastique K_e (qui ne sert qu'à l'algorithme non linéaire pour la prédiction) de cette loi de comportement est donnée via les mots-clés $K_T_D_L$, $K_T_D_N$ de la commande $AFFE_CARA_ELEM$ [U4.42.01].

Cette loi de comportement est utilisable avec les opérateurs STAT_NON_LINE et DYNA_NON_LINE, sous le mot clé COMPORTEMENT [U4.51.11] avec RELATION = 'DISC_BILI_ELAS'.

Les grandeurs sont toutes exprimées dans le repère local de l'élément. L'orientation du discret peut se faire dans la commande AFFE_CARA_ELEM avec les règles habituelles en utilisant le mot-clé ORIENTATION.

11.7.1 Syntaxe

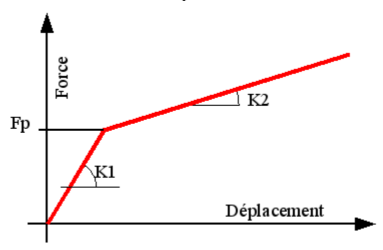
```
| DIS_BILI_ELAS = _F(
            ♦ KDEB DX
                                           [fonction]
                            = k1 dx,
               ♦ KFIN DX
                            = k2 dx,
                                            [fonction]
               ♦ FPRE_DX
                            = fp_dx
                                            [R]
            ♦ KDEB DY
                            = k1_dy
                                            [fonction]
               ♦ KFIN DY
                            = k2_dy
                                            [fonction]
               ♦ FPRE DY
                            = fp dy,
                                            [R]
            ♦ KDEB DZ
                            = k1 dz,
                                            [fonction]
               ♦ KFIN DZ
                            = k2 dz,
                                           [fonction]
               ♦ FPRE DZ
                            = fp dz
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 142/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

)

11.7.2 Opérandes

La loi de comportement est bilinéaire élastique et nécessite 3 caractéristiques. Les unités des caractéristiques doivent être en accord avec celles du problème analysé : k1 et k2 sont homogènes à une force par déplacement, Fp est homogène à une force.



```
 \begin{array}{l} {\rm KDEB\_DX} = {\rm k1\_dx}, \  \  {\rm KDEB\_DY} = {\rm k1\_dy}, \  \  {\rm KDEB\_DZ} = {\rm k1\_dz} \\ {\rm La\ raideur\ du\ comportement\ lorsque\ l'effort\ dans\ le\ discret\ est\ inférieur\ } Fp\ . \\ {\rm KFIN\_DX} = {\rm k2\_dx}, \  \  {\rm KFIN\_DY} = {\rm k2\_dy}, \  \  {\rm KFIN\_DZ} = {\rm k2\_dz} \\ {\rm La\ raideur\ du\ comportement\ lorsque\ l'effort\ dans\ le\ discret\ est\ supérieur\ a} \  \  Fp\ . \\ {\rm FPRE\_DX} = {\rm fp\_dx}, \  \  {\rm FPRE\_DY} = {\rm fp\_dy}, \  \  {\rm FPRE\_DZ} = {\rm fp\_dz} \\ {\rm L'effort\ qui\ définit\ la\ transition\ entre\ les\ 2\ comportements\ linéaires}. \\ \end{array}
```

11.8 Mot clé facteur ASSE_CORN

Description des caractéristiques matériau associées au comportement d'un assemblage boulonné [R5.03.32].

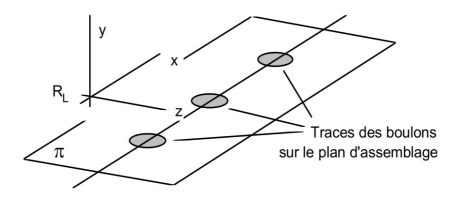
11.8.1 **Syntaxe**

```
ASSE CORN = _F
                         NU_1
                                        nu1,
                                                          [R]
                         MU 1
                                        mu1,
                                                          [R]
                         DXU 1
                                        dxu1,
                                                          [R]
                         DRYU 1
                                       dryu1,
                                                          [R]
                         C 1
                                       c1,
                                                          [R]
                         NU 2
                                       nu2,
                                                          [R]
                         MU 2
                                       mu2,
                                                          [R]
                         DXU 2
                                       dxu2,
                                                          [R]
                         DRYU 2
                                        dryu2,
                                                          [R]
                         C 2
                                        c2,
                                                          [R]
                         ΚY
                                        ky,
                                                          [R]
                                       kz,
                         ΚZ
                                                          [R]
                         KRX
                                       krx,
                                                          [R]
                                        krz,
                                                          [R]
                         KRZ
                         R P0
                                       /rp0,
                                                          [R]
                                        /1.E-4
                      )
```

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 143/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

11.8.2 Opérandes

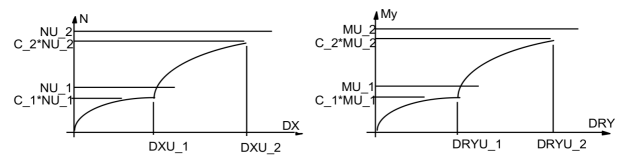
Sur la figure suivante, le plan π représente le plan de l'assemblage. L'axe des boulons est perpendiculaire à ce plan. Le lecteur se reportera à [U4.42.01] AFFE_CARA_ELEM pour l'orientation du repère R_L définissant le plan de l'assemblage.



La relation de comportement de l'assemblage est :

- non-linéaire en translation suivant x et en rotation autour de y.
- linéaire suivant les autres degrés de libertés : DY, DZ, DRX, DRZ

Comportements en traction suivant l'axe x et en rotation autour de l'axe y.



Le comportement de la liaison est considéré linéaire dans les autres directions :

KY: raideur en translation suivant Y: raideur en translation suivant Z: KRX: raideur en rotation autour de X: KRZ: raideur en rotation autour de Z: R P0: Pente à l'origine ou de décharge

11.9 Mot clé facteur ARME

Description des caractéristiques matériau associées au comportement d'un armement de ligne aérienne.

Le bras de chaque armement de phase rompue, représenté par un élément discret, a un comportement non-linéaire en force-déplacement constitué par la différence entre le déplacement maximal dlp de l'extrémité de l'armement dans la phase plastique et le déplacement élastique limite dle.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 144/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

11.9.1 Syntaxe

11.9.2 Opérandes KYE/DLE

KYE = kye

Pente élastique jusqu'à un effort limite.

DLE = dle

Déplacement limite de la déformation élastique.

11.9.3 Opérande KYP/DLP

KYP = kyp

Pente plastique jusqu'au déplacement limite DLP.

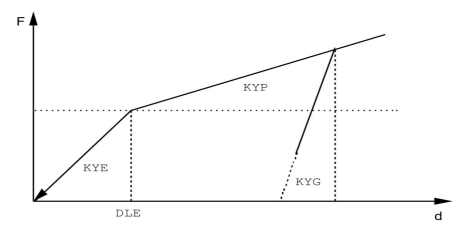
DLP = dlp

Déplacement limite de la déformation plastique 0.

11.9.4 Opérande KYG

KYG = kyg

Pente de décharge.



Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 145/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

12 Comportement fluide

12.1 Mot clé facteur FLUIDE

Définitions des caractéristiques de fluide constantes.

12.1.1 Syntaxe

12.1.2 Opérande RHO

```
RHO = rho
```

Masse volumique du fluide. Pas de vérification.

12.1.3 Opérandes CELE R/ CELE C

```
CELE R = celr
```

Célérité de propagation des ondes acoustiques dans le milieu fluide (type réel).

Pas de vérification de l'ordre de grandeur.

```
CELE C = celc
```

Célérité de propagation des ondes acoustiques dans le milieu fluide (type complexe notamment pour un milieu poreux). Pas de vérification de l'ordre de grandeur.

Pour une modélisation en PHENOMENE : ACOUSTIQUE (commande AFFE_MODELE [U4.41.01]) seule la définition de la célérité à l'aide du mot clé CELE C est valide.

La définition à l'aide du mot clé CELE R conduit à un arrêt en erreur.

12.1.4 Opérande PESA_Z

```
PESA z = pz,
```

Accélération de la pesanteur selon z, utilisée uniquement et obligatoire si la modélisation choisie dans AFFE MODELE est 2D FLUI PESA.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 146/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

13 Données Matériaux associées à des post-traitements

13.1 Mot clé facteur FATIGUE

On pourra se reporter à [R7.04.01] et [R7.04.03].

13.1.1 Syntaxe

13.1.2 Opérande WOHLER

Cet opérande permet d'introduire la courbe de Wöhler du matériau sous une forme discrétisée point par point. Cette fonction donne le nombre de cycles à la rupture N_{rupt} en fonction de la demi-amplitude de contrainte $\frac{\Delta \sigma}{2}$.

La courbe de Wöhler est une fonction pour laquelle l'utilisateur choisit le mode d'interpolation :

- LOG LOG: interpolation logarithmique sur le nombre de cycles à la rupture et sur la demi-amplitude de la contrainte (formule de Basquin par morceaux),
- LIN LIN: interpolation linéaire sur le nombre de cycles à la rupture et sur la demi amplitude de la contrainte (cette interpolation est déconseillée car la courbe de Wöhler n'est absolument pas linéaire dans ce repère),
- LIN LOG: interpolation en linéaire sur la demi-amplitude de contrainte, et logarithmique sur le nombre de cycles à la rupture, ce qui correspond à l'expression donnée par Wöhler.

L'utilisateur doit également choisir le type de prolongement de la fonction à droite et à gauche.

13.1.3 Opérandes a_BASQUIN / BETA_BASQUIN

```
A_BASQUIN = A
BETA BASQUIN = beta
```

Ces opérandes permettent d'introduire la courbe de Wöhler du matériau sous la forme analytique de BASQUIN [R7.04.01].

 $D = A \, Salt^{\beta}$ où A et β sont deux constantes du matériau,

Salt = contrainte alternée du cycle = $\frac{\Delta \sigma}{2}$ et D le dommage élémentaire.

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 147/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

13.1.4 Opérandes A0 / A1 / A2 / A3 / SL

A0 = a0, A1 = a1, A2 = a2, A3 = a3, SL = SL

Ces opérandes permettent de définir sous forme analytique la courbe de Wöhler en "zone courante" [R7.04.01].

$$Salt = contrainte alternée = \frac{1}{2} \frac{E_C}{E} \Delta \sigma$$

$$X = log_{10}(Salt)$$

$$N_{rupt} = 10^{a0 + a1x + a2x^2 + a3x^3}$$

$$D = \begin{cases} 1/N \text{ si } Salt \ge SL \\ 0. \text{ sinon} \end{cases}$$

Cette liste d'opérandes permet d'introduire les divers paramètres de cette forme analytique.

a0, a1, a2 et a3 constantes du matériau,

SI limite d'endurance du matériau.

Le module d'Young E est introduit dans DEFI MATERIAU (mot clé facteur ELAS opérande E).

La valeur de Ec, module d'Young associé à la courbe de fatigue du matériau est également introduite dans <code>DEFI MATERIAU</code> sous le mot clé facteur <code>FATIGUE</code>, opérande <code>E REFE</code>.

13.1.5 Opérande MANSON_COFFIN

MANSON COFFIN = f mans

Cet opérande permet d'introduire la courbe de Manson-Coffin du matériau sous une forme discrétisée point par point. Cette fonction donne le nombre de cycles à la rupture en fonction de la demi-

amplitude de déformations $\frac{\Delta \varepsilon}{2}$.

13.1.6 Opérande E_REFE

E REFE = Ec

Cet opérande permet de spécifier la valeur du module d'Young associé à la courbe de fatigue du matériau. Cette valeur permet entre autre, de définir la courbe de Wöhler en "zone courante" [R7.04.01].

13.1.7 Opérandes D0/TAU0

D0 = d0

Permet de spécifier la valeur de la limite d'endurance en traction-compression pure alternée. Cette valeur est utilisée dans le calcul des critères de Crossland et Dang Van Papadopoulos [R7.04.01] par la commande de POST FATIGUE [U4.83.01].

TAU0 = tau0

Permet de spécifier la valeur de la limite d'endurance en cisaillement pur alterné. Cette valeur est utilisée dans le calcul des critères de Crossland et Dang Van Papadopoulos [R7.04.01] par la commande de POST_FATIGUE [U4.83.01].

13.2 Mot clé facteur DOMMA_LEMAITRE

Sous ce mot clé facteur sont regroupées toutes les caractéristiques matériau nécessaires au calcul du dommage de Lemaitre et la loi de Lemaitre-Sermage (option ENDO_ELGA de CALC_CHAMP, [U4.81.04]).

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 148/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

13.2.1 Syntaxe

13.2.2 Opérande s

```
S = S
```

S est un paramètre matériau nécessaire au calcul du dommage de Lemaitre. S doit être une fonction du paramètre TEMP .

13.2.3 Opérande EPSP SEUIL

```
EPSP SEUIL = Pseuil
```

Permet de spécifier la valeur du seuil d'endommagement $\ pd$, nécessaire au calcul du dommage de Lemaitre.

13.2.4 Opérande EXP_S

```
EXP S = pd
```

Permet de définir la loi de Lemaitre-Sermage, la valeur par défaut (1.0) correspond au calcul du dommage de Lemaitre.

13.3 Mot clé facteur cisa_plan_crit

Sous ce mot clé facteur sont regroupées toutes les caractéristiques matériau nécessaires à la mise en œuvre des critères avec plans critiques [R7.04.04].

13.3.1 Syntaxe

```
| CISA PLAN CRIT = F (
                  ◆ CRITERE =/ 'MATAKE MODI AC',
                                                            [TXM]
                              / ' DANG_VAN_MODI_AC ',
                                                          [TXM]
                              / 'MATAKE MODI AV',
                                                           [TXM]
                              / 'DANG VAN MODI AV',
                                                            [TXM]
                               / 'FATESOCI MODI AV',
                                                            [TXM]
           #Si CRITERE == 'MATAKE MODI AC' OU 'MATAKE MODI AV' :
                  \bullet MATAKE A = a,
                                                            [R]
                  \blacklozenge MATAKE B = b,
                                                            [R]
                  ◆ COEF_FLEX_TORS = c_flex_tors,
                                                            [R]
           #FinSi
           #Si CRITERE == 'DANG VAN MODI AC' OU 'DANG VAN MODI AV' :
                  \blacklozenge D VAN A = a,
                                                            [R]
                  \blacklozenge D VAN B = b,
                                                            [R]
                  ♦ COEF CISA TRAC = c cisa trac,
                                                            [R]
           #FinSi
           #Si CRITERE == ' FATESOCI MODI AV' :
                  \bullet FATSOC A = a,
                                                            [R]
                  ◆ COEF CISA TRAC = c cisa trac,
                                                            [R]
           #FinSi
                  )
```

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Date: 23/07/2015 Page: 149/154
Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE Clé: U4.43.01 Révision: 13589

13.3.2 Opérande MATAKE A

MATAKE
$$A = a$$
,

Permet de spécifier la valeur du coefficient sans dimension a, présent dans les critères MATAKE MODI AC et MATAKE MODI AV, confer [R7.04.01] et [U4.83.02].

13.3.3 Opérande MATAKE B

$$MATAKE_B = b$$
,

Permet de spécifier la valeur du coefficient b , présent dans les critères MATAKE_MODI_AC et MATAKE_MODI_AV, confer [R7.04.01] et [U4.83.02].

13.3.4 Opérande COEF FLEX TORS

Permet de spécifier la valeur du rapport des limites d'endurance en flexion et torsion alternées, confer [R7.04.01] et [U4.83.02]. Cette valeur doit être supérieure ou égale à un et inférieure ou égale à $\sqrt{3}$. Cet opérande est à utiliser dans les critères : MATAKE_MODI_AC et MATAKE_MODI_AV.

13.3.5 Opérande D_VAN_A

D VAN
$$A = a$$
,

Permet de spécifier la valeur du coefficient sans dimension a, présent dans les critères DANG_VAN_MODI_AC et DANG_VAN_MODI_AV, confer [R7.04.01] et [U4.83.02].

13.3.6 Opérande D_VAN_B

D VAN
$$B = b$$
,

Permet de spécifier la valeur du coefficient b, présent dans les critères <code>DANG_VAN_MODI_AC</code> et <code>DANG_VAN_MODI_AV</code>, confer [R7.04.01] et [U4.83.02].

13.3.7 Opérande COEF CISA TRAC

Permet de spécifier la valeur du rapport des limites d'endurance en flexion et torsion alternées, confer [R7.04.01] et [U4.83.02]. Cette valeur doit être supérieure ou égale à un et inférieure ou égale à $\sqrt{3}$. Cet opérande est à utiliser dans les critères : DANG_VAN_MODI_AC, DANG_VAN_MODI_AV et FATESOCI MODI AV, confer [R7.04.01] et [U4.83.02].

13.3.8 Opérande FATSOC A

$$FATSOC_A = a$$
,

Permet de spécifier la valeur du coefficient a, présent dans le critère <code>FATESOCI_MODI_AV</code>, confer [R7.04.01] et [U4.83.02].

13.4 Mot clé facteur WEIBULL, WEIBULL FO

Définition des coefficients du modèle de Weibull [R7.02.06].

Brièvement, la probabilité de rupture cumulée de rupture P_{r} d'une structure s'écrit, dans le cas d'un chargement monotone :

$$P_r = 1 - \exp \left[-\sum_{V_p} \left(\left(\frac{\sigma_I}{\sigma_u} \right)^m \frac{V_p}{V_0} \right) \right]$$

Révision: 13589

Date: 23/07/2015 Page: 150/154

Clé: U4.43.01

Titre: Opérateur DEFI_MATERIAU Responsable: Jean-Pierre LEFEBVRE

où la sommation porte sur les mailles V_p plastifiées (c'est à dire déformation plastique cumulée supérieure à une valeur choisie arbitrairement p_s) et m, s_u , V_0 sont les paramètres du modèle de Weibull.

Dans le cas d'un trajet de chargement quelconque :

$$P_r(t) = 1 - \exp \left[-\left(\frac{\sigma_w}{\sigma_u}\right)^m \right]$$

avec:

$$\sigma_{\omega^{m}} = \sum_{V} \left[\max_{|u < t, \dot{p}(u) > 0|} \left[\tilde{\sigma}_{I}(u) \right] \right]^{m} \frac{V}{V_{o}},$$

 \dot{p} désignant le taux de déformation plastique cumulée, $\tilde{\sigma}_I$ la plus grande contrainte principale à l'instant t [R7.02.06].

Enfin, si la contrainte de clivage dépend de la température (WEIBULL_FO) :

$$P_r(t) = I - exp \left[-\left(\frac{\sigma_w^0}{\sigma_u^0} \right)^m \right],$$

 σ_w^{θ} désignant la contrainte de Weibull définie conventionnellement pour σ_u^{θ} donnée :

$$\sigma_{\omega}^{0^{m}} = \sum_{V} \max_{\left[u < t, p(u) > 0\right]} \left[\frac{\sigma_{u}^{0}. \sigma_{I}(u)}{\sigma_{u}(\theta(u))} \right]^{m} \frac{V}{V_{0}} A^{p^{m}},$$

 $\theta(u)$ désignant la température dans l'élément δV .

13.4.1 Syntaxe

13.4.2 Opérandes

M = m, SIGM REFE = sigmu, SIGM CNV = sigm0u, VOLU REFE = V0

Paramètres associés au modèle de Weibull.

SEUIL EPSP CUMU = ps

Déformation plastique cumulée seuil.

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 151/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

13.5 Mots clés facteur RCCM, RCCM FO

Définition des grandeurs nécessaires à l'utilisation des méthodes simplifiées définies dans le règlement RCC-M [R7.04.03]. Ces grandeurs sont constantes ou fonction du paramètre ' TEMP'.

13.5.1 Syntaxe

```
RCCM
             F (
           \Diamond
               SY 02
                                                      [R]
                                 sy,
           \Diamond
               SM
                                                      [R]
                                 sm,
           \Diamond
               SU
                                                      [R]
                                 su,
           \Diamond
               SC
                                 SC,
                                                      [R]
              SH
           \Diamond
                                sh,
                                                      [R]
              N KE
                               h,
           \Diamond
                                                      [R]
           \Diamond
               M KE
                                m,
                                                      [R]
           \Diamond
               A AMORC
                                a,
                                                      [R]
           \Diamond
               B AMORC
                                b,
                                                      [R]
           \Diamond
               D AMORC
                                d.
                                                      [R]
               R AMORC
                                                      [R]
                                r,
            )
RCCM FO =
             F (
           \Diamond
                SY 02
                                                      [fonction]
                                 sy,
           \Diamond
                SM
                                                      [fonction]
                            =
                                 sm,
           ♦ SU
                            = su,
                                                     [fonction]
                            = s,
           ♦ S
                                                      [fonction]
           ♦ SH
                                                     [fonction]
                            = sh,
             N KE
                                                     [fonction]
                            = h,
                            = m_{,}
           \Diamond
             M KE
                                                     [fonction]
                            = a,
           \Diamond
              A AMORC
                                                     [fonction]
                            = b,
           \Diamond
               B AMORC
                                                     [fonction]
                            = d,
                                                      [fonction]
           \Diamond
               D AMORC
                            = r,
                R AMORC
                                                      [fonction]
```

13.5.2 Opérande sy 02

```
SY_02 = sy
```

Limite d'élasticité à 0,2% de déformation plastique à la température de calcul. Cet opérande peut varier en fonction de la température.

13.5.3 Opérandes SM/SU/SH

```
SM = sm
```

Contrainte équivalente admissible du matériau à la température de calcul. Cet opérande peut varier en fonction de la température.

```
SU = su
```

Résistance à la traction du matériau à la température de calcul. Cet opérande peut varier en fonction de la température.

```
Sh = sh
```

Contrainte admissible du matériau à la température ambiante, confer POST_RCCM[U4.83.11] Contrainte admissible du matériau à la température maximale, confer POST_RCCM[U4.83.11]

13.5.4 Opérande sc

```
SC = sc
```

Contrainte admissible du matériau à la température ambiante, confer POST RCCM [U4.83.11]

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 152/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

13.5.5 Opérande s

S = s

Contrainte admissible du matériau. Cet opérande varie en fonction de la température, confer POST RCCM [U4.83.11].

13.5.6 Opérandes N KE/M KE

N KE =
$$n$$
, M KE = m

Ces opérandes permettent de définir les valeurs de n et m deux constantes du matériau.

Ces caractéristiques sont nécessaires pour le calcul du coefficient de concentration élasto-plastique K_e , qui est défini par le RCC-M comme étant le rapport entre l'amplitude de déformation réelle et l'amplitude de déformation déterminée par l'analyse élastique.

$$\begin{vmatrix} K_e = 1 & \text{si} & \Delta \sigma \leq 3 \, S_m \\ K_e = 1 + (1 - n) \left(\frac{\Delta \sigma}{3 S_m} - 1 \right) (n(m - 1)) & \text{si} & 3 S_m < \Delta \sigma \leq 3 \, S_m \\ K_e = \frac{1}{n} & \text{si} & 3 m S_m \leq \Delta \sigma \end{vmatrix}$$

13.5.7 Opérandes A_AMORC/B_AMORC

A AMORC =
$$a$$
, B AMORC = b

Coefficients de la loi d'amorçage.

13.5.8 Opérande D AMORC

D AMORC = d

Distance d'extraction des contraintes.

13.5.9 Opérande R AMORC

R AMORC = r

Paramètre de la relation entre contrainte et contrainte efficace.

13.6 Mot clé facteur CRIT_RUPT

Définition des quantités nécessaires au critère de rupture en contrainte critique mis en œuvre par le mot-clé POST_ITER/CRIT_RUPT sous COMPORTEMENT. Si la plus grande contrainte principale moyenne dans un élément dépasse un seuil donné sigc, le module d'Young est divisé par le coefficient coef.

Ce critère est disponible pour les lois de comportement VISCOCHAB, VMIS_ISOT_TRAC(_LINE) et VISC ISOT TRAC (_LINE), et validé par les tests SSNV226A,B,C.

13.6.1 Syntaxe

13.6.2 Opérandes SIGM C, COEF

Valeur de la contrainte seuil sigc (en unité de contraintes) et du coefficient coef (sans unité).

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 153/154
Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

13.7 Mot clé facteur REST ECRO

Définition des données nécessaires à la prise en compte du phénomène de restauration d'écrouissage mis en œuvre par le mot-clé POST_INCR/'REST_ECRO' sous COMPORTEMENT. A la fin de chaque pas de temps de calcul, les variables d'écrouissages sont multipliées par la fonction foncmult, à valeurs réelles dans [0,1], et qui dépend de la température et éventuellement du temps.

Ce critère est disponible pour les lois de comportement ${\tt VMIS_ISOT_TRAC(_LINE)}$, ${\tt VMIS_CINE_LINE}$ et ${\tt VMIS_ECMI_LINE}$, et pour les modélisations 3D, AXIS, D_PLAN et C PLAN.

13.7.1 Syntaxe

13.7.2 Opérande FONC MULT

Paramètres de restauration d'écrouissage définis dans la fonction foncmult (sans untié).

13.8 Mot clé facteur VERI BORNE

Ce mot clé permet une vérification du domaine de validité des paramètres d'une loi de comportement. En effet, l'identification des paramètres de ces lois est toujours faite dans une certaine gamme de déformation et de température. L' objectif est d'avertir l'utilisateur si dans son étude il sort de ce domaine où les paramètres ont été identifiés. Ces bornes sont définies sous le mot clé VERI_BORNE . Le dépassement des bornes au cours du calcul, se traduit par l'émission d'une alarme.

13.8.1 Syntaxe

13.8.2 Opérandes

Valeur de s bornes en termes de déformation totale maximum, vitesse de déformation, et températures extrêmes.

13.9 Mots clés facteur UMAT, UMAT_FO

Définition des paramètres relatifs à une loi de comportement « utilisateur », c'est à dire dont la routine d'intégration du comportement est fournie par l'utilisateur [U2.10.01]. Ces grandeurs sont constantes ou fonction du paramètre ' TEMP'. Il est possible de fournir jusqu'à 197 paramètres.

13.9.1 Syntaxe

Titre : Opérateur DEFI_MATERIAU Date : 23/07/2015 Page : 154/154 Responsable : Jean-Pierre LEFEBVRE Clé : U4.43.01 Révision : 13589

13.10 Mot clé simple MATER

La commande DEFI_MATERIAU peut être ré-entrante mais chaque comportement reste unique. On ne permet en effet pas de remplacer un comportement déjà présent dans le matériau mais seulement enrichir la structure de donnée de caractéristiques matériau supplémentaires.

Exemple d'utilisation :

Seules les caractéristiques thermique du matériau sont définies dans un premier temps. Puis, après la résolution thermique, on ajoute les propriétés mécaniques sous ELAS :

```
ACIER_TH=DEFI_MATERIAU(THER=_F( LAMBDA=54.6, RHO_CP=3710000.0,),);

CHM=AFFE_MATERIAU( MAILLAGE=MAIL, AFFE=_F( TOUT='OUI', MATER=ACIER_TH, TEMP_REF=20.0,),);

...

TEMPE=THER_LINEAIRE( MODELE=MODETH, ...

ACIER_TH=DEFI_MATERIAU(reuse=ACIER_TH, MATER=ACIER_TH, ELAS=_F( E=204000000000.0, NU=0.3, ALPHA=1.092e-05,),);

RESUT=MECA STATIQUE(MODELE=MODMECA, ...
```